(19) 日本国特許庁(JP)

(12)公表特許公報(A)

(11)特許出顧公表番号

特表2004-503531 (P2004-503531A)

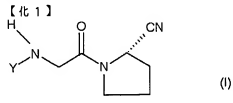
(43) 公表日 平成16年2月5日 (2004.2.5)

(51) Int.Ci. ⁷ CO7D 207/16 A61 K 31/40 A61 K 31/427 A61 K 31/428 A61 K 31/4439		31/40 4 C O 6 9 31/427 4 C O 8 6 31/428 31/4439	 :考) 延真に続く
(21) 出題番号 (86) (22) 出顧日 (85) 翻訳文提出日 (86) 国際出願番号 (87) 国際公開日 (31) 優先權主張番号 (32) 優先日 (33) 優先權主張国	特願2002-510439 (P2002-510439) 平成13年6月11日 (2001.6.11) 平成14年12月13日 (2002.12.13) PCT/EP2001/006595 W02001/096295 平成13年12月20日 (2001.12.20) 09/592,336 平成12年6月13日 (2000.6.13) 米国 (US)	(71) 出願人 597011463	
		最終頁	に続く

(54) 【発明の名称】2ーシアノピロリジン誘導体および薬剤としてのそれらの使用

(57)【要約】

本発明は、式



式中、Yは本明細書で定義する通りである、の遊離形態または酸付加塩形態のN-(置換プリシル)-2-シアノピロリジンに関するものである。式 I の化合物は、DPP-IV (ジペプチジルーペプチダーセーIV)の活性を阻害する。従って、それらはDPP-IVの阻害における、そしてインシュリン非依存性糖尿病、関節炎、肥満症、骨粗 症およびさらなるグルコース耐性不全の症状などのDPP-IVが係わる症状の処置における、医薬としての使用を指示されている。

(1)

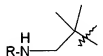
【特許請求の範囲】

【請求項1】

式 I:

式中、Yは、

【化2】



式中、 R は、非置換 ピリジンまたはピリミジン環: 八口、 トリフルオロメチル、 シアノ、 ニトロまたは C 1 - 8 アルキルにより 1 または独立して 2 置換されているピリジンまたは ピリミジン環: 非置換 ペンゲイル: 八口または C 1 - 8 アルキルにより 1 または 2 置換されている ペンゲイル基: C 1 - 8 アルキルカルボニル: ジー C 1 - 8 アルキルアミノカルボニル: 非置換フェニルアミノカルボニル: または、 八口または C 1 - 8 アルキルによりフェニル環で 1 または 2 置換されているフェニルアミノカルボニル基である、 の基: b) 式

【化3】

式中、 R 、は、 非 置換 ピリ ジン、 ピリミ ジンま たは フェニル 環: 八 ロ、 トリフル オロメチル、 シアノ、 ニトロま たは C 、 - 。 アルキル により 1 ま たは 独立して 2 置換 されている ピリジン、 ピリミ ジンま たは フェニル 環: 非 置換 フェニル スルホニル 基: 八 ロ、 トリフル オロメチル、 シアノ、 ニトロま たは C 、 - 。 アルキル により フェニル スルホニル 基: 非 置換 ペン ゲイル: 八 ロま たは C 、 - 。 アルキル により 1 ま たは 2 置換 されている ペン ゲイル 基: C 、 - 。 アルキル カルボニル: チエニル スルホニル: 非 置換 ペン ゲチア ゲール: ま たは、 八 ロま たは C 、 - 。 アルキル により フェニル 環で 置換 されている ペン ゲチア ゲール 基である: の 基、 c) 式

【化4】

式中、 R $_2$ は、非置換フェニル環:または、八口または C $_1$ $_1$ $_2$ $_3$ アルキルにより 1 または 2 置換されているフェニル環である:の基、 $_4$ $_4$) 式

10

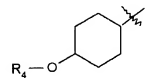
20

20

[化5]

e) (4-ペンチルピシクロ[2.2.2] オクタートーイル) アミン基;f) 式

【化6】

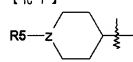


20

10

式中、 R $_4$ は、非置換フェニル環;または、 $_5$ 人口、トリフルオロメチル、 シアノ、 ニトロまたは $_5$ $_6$ アルキルにより 1 または 2 置換されているフェニル環である; の基、 および $_5$ $_6$ $_7$ $_7$ $_8$ $_7$ $_7$ $_8$ $_7$ $_8$ $_7$ $_8$ $_7$ $_8$ $_7$ $_8$ $_9$ $_9$ $_9$

【化7】



30

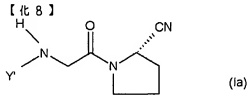
式中、区がNならば、 R_5 は C_{3-8} シクロアルキルーカルボニルであり:または、区がCHならば、 R_5 は C_{3-8} シクロアルキルーカルボニルアミノである: からなる群から選択され、

そして、波線を含む結合は、「Y」基のグリシルー2ーシアノピロリプン部分への付着点を表す:

の化合物、またはその酸付加塩。

【請求項2】

式Ia

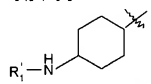


40

式中、 Y ' は、 a) 式 【化9】

式中、R は、非置換ピリジンまたはピリミジン環: 八口、トリフルオロメチルまたはシアノにより1または独立して2置換されているピリジンまたはピリミジン環: 非置換ペンツイル: 八口またはC 1 _ 6 ーアルキルにより1置換されているペンツイル基: C 1 _ 6 アルキルカルボニル: ジーC 1 _ 6 アルキルアミノカルボニル: 非置換フェニルアミノカルボニル: または、八口またはC 1 _ 6 アルキルによりフェニル環で1置換されているフェニルアミノカルボニル基である: の基、6)式

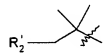
【化10】



式中、 R 1 は、非置換 ピリジン、 ピリミジンま たはフェニル環: 八口、 トリフルオロメチル、 シアノ、 ニトロま たは C 1 - 8 - アルキルにより 1 置換 されている ピリジン、 ピリミジンま たは フェニル環: 非置換フェニルスルホニル基: 八口、 トリフルオロメチル、 シアノ、 ニトロまたは C 1 - 8 - アルキルによりフェニル環で 1 置換 されている フェニルスルホニル基: 非置換ペンゲイル: 八口または C 1 - 8 アルキルにより 1 置換 されているペンゲイル基: C 1 - 8 アルキルカルボニル: チエニルスルホニル: 非置換ペンゲチアゲール: または、 八口または C 1 - 8 アルキルによりフェニル環で 置換 されている ペンゲチアゲール 基である: の基、

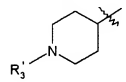
【化11】

c)式



む)式

【化12】



40

50

20

30

式中、 R_3 、は、非置換フェニルスルホニル基: Π 、トリフルオロメチル、シアノ、ニトロまたは Π 、 Π アルキルによりフェニル環で 1 置換されているフェニルスルホニル基: Π 、 Π

20

30

【化13】

式中、 R 4 ' は、非置換フェニル環:または、 ハロ、トリフルオロメチル、シアノ、ニトロまたは C 1 - 8 アルキルにより 1 置換されているフェニル環である: の基、からなる群から選択される:

の、請求項1の化合物またはその酸付加塩。

【請求項3】

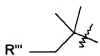
式Ic

(lc)

式中、Y'''は:

a)式

【化15】



式中、 R・・・は、非置換ピリジンまたはピリミジン環:クロロ、トリフルオロメチルまたはシアノにより1 置換されているか、またはクロロにより2 置換されている、ピリジンまたはピリミジン環:非置換ペンゲイル:クロロ、メチルまたはエチルにより1 置換されているペンゲイル基: C 1 - 6 アルキルカルボニル:ジー C 1 - 6 アルキルアミノカルボニル:非置換フェニルアミノカルボニル:または、クロロによりフェニル環で1 置換されているフェニルアミノカルボニル基である:の基、6)式

【化16】

式中、 R 1 ' ' ' は、 非置換 ピリジン、 ピリミジンま たはフェニル環 : クロロ、トリフルオロメチルま たは シアノにより 1 置換 されている ピリジン、 ピリミジンま たはフェニル環 : 非置換フェニルスルホニル基 : クロロま たはトリフルオロメチルによりフェニル環で 1 置換 されているフェニルスルホニル基 : 非置換 ペンゲイル : クロロにより 1 置換 されている ペンゲイル 基 : C 1 - 6 アルキルカルボニル : チエニルスルホニル : 非置換 ペンゲチア ゲール : ま た は、 クロロによりフェニル環で 置換 されている ペンゲチアゲール 基 で ある : の 基、

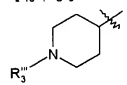
c)式

【化17】

式中、R2 ' ' ' は、非置換フェニル環:または、フルオロにより 1 置換されているフェ ニル環である:の基、

む)式

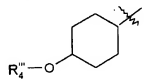
【化18】



式中、R3 ・・ は、非置換フェニルスルホニル基:クロロまたはトリフルオロメチルに よりフェニル環で1 置換されているフェニルスルホニル基:Ci- 8 アルキルカルポニル : ター C ₁ _ g アルキルアミノカルポニル: 非置換ペンゲイル: クロロにより 1 置換され ているペングイル基:非置換フェニルアミノカルポニル:クロロによりフェニル環で 1 置 換されているフェニルアミノカルポニル:フェニル置換チアゾール環:または、フェニル 環がクロロまたはメトキシにより1置換されているフェニル置換チアグール環である:の

e) (4-ペンチルピシクロ[2.2.2] オクタートーイル) アミン基: および f)式

【化19】



式中、R4 ・・ は、非置換フェニル環:または、クロロまたはトリフルオロメチルによ り1置換されているフェニル環である:の基、 である、

の、請求項2の化合物またはその酸付加塩。

【請求項4】

式

【化20】

【化21】

および

10

20

30

40

50

から選択される、請求項1ないし請求項3のいずれかに記載の化合物。

【請求項5】

1 - [[4 - (ペンゲイルアミノ) シクロヘキシル] アミノ] アセチル] - 2 - シアノ - (8) - ピロリデン、

からなる群から選択される、請求項1ないし請求項4のりずれかに記載の化合物、または、各々、その酸付加塩。

【請求項6】

遊離塩基形態の、請求項5に記載の化合物。

【請求項7】

医薬的に許容し得る担体または希釈剤、および治療的有効量の請求項1ないし請求項6のいずれかに記載の化合物またはその医薬的に許容し得る酸付加塩を含む、医薬組成物。

【請求項8】

ジペプチジルペピダーセIV阻害用、またはDPP-IVレベル上昇に伴う疾病または症状の予防または処置用薬剤の製造のための、請求項1ないし請求項6のいずれかに記載の化合物またはその医薬的に許容し得る塩の使用。

【請求項9】

インシュリン非依存性糖尿病、関節炎、肥満症、骨粗 症 および さらなる グルコース 耐性 不全の症状の処置用の薬剤の製造のための、請求項 8 に記載の使用。

【請求項10】

ジペプチジルペプチダーゼ I V の阻害、またはDPP-I V レ ペルの上昇に伴う疾病または症状の予防または処置のための方法であって、そのような処置を必要としている。乳動物に、治療的有効量の訪求項 1 ないし訪求項 6 のいずれかに記載の化合物またはその医薬的に許容し得る酸付加塩を投与することを含む方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

本発明は、シペプチジルペプチダーセイV阻害の分野に関連し、特に、一定のN-(置換グリシル)-2-シアノピロリシン、当該化合物を含有する医薬組成物、およびシペプチジルペプチダーセイV阻害における当該化合物の使用に関連するものである。

[0002]

ジペプチジルペプチダーゼIV(DPP-IV)は、好ましくは終わりから2番目の(Penultimate)位置にプロリン残基を含むペプチド鎖から、N末端のジペプチドを切断するセリンプロテアーゼである。 乳動物のシステムにおけるDPP-IVの生物学的投割は未だ完全に確立されてはいないが、ニューロペプチド代謝、T細胞活性化、内皮への癌細胞の付着、およびリンパ細胞へのHIVの侵入において、重要な役割を演じると考えられている。

[0003]

同様に、DPP-IVはゲルカゴン様ペプチド-1(91uca9on-like Peptide-1:GLP-1)の不活性化を担うことが発見された。GLP-1は 臓のインシュリン分泌の主要な刺激因子であり、ゲルコース処理に直接的に有利な効果を有するので、DPP-IVの阻害は、例えばインシュリン非依存性糖尿病(NIDDM)の処置に魅力的なアプローチを示しているように思われる。

[0004]

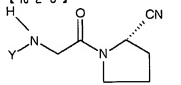
本発明は、例えばDPP-IV阻害が係わる症状を処置するのに効果的な新しいDPP-IV阻害因子、例えばDPP-IVの阻害に有用な医薬組成物、およびDPP-IVの阻害方法を提供する。

(1)

[0005]

本発明は、式 I:

[化23]

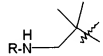


10

式中、Yは、

a) 式

【化24】

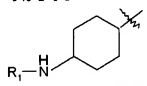


式中、 R は、 非置換 ピリジンまたは ピリミジン環: 八口、 トリフルオロメチル、 シアノ、ニトロまたは C 1 - 8 アルキルにより 1 または 独立して 2 置換されている ピリジンまたは ピリミジン環: 非置換 ペンゲイル: 八口または C 1 - 8 アルキルにより 1 または 2 置換されている ペンゲイル基: C 1 - 8 アルキルカルボニル: ジー C 1 - 8 アルキルアミノカルボニル: 非置換フェニルアミノカルボニル: または 八口または C 1 - 8 アルキルによりフェニル環で 1 または 2 置換されているフェニルアミノカルボニル基である、 の基:

[0006]

6)式

【化25】



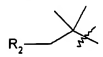
30

50

[0007]

c)式

【化26】



式中、 R $_2$ は、 非置換フェニル環:または、 八口または C $_1$ $_1$ $_2$ $_3$ アルキルにより 1 または 2 置換されているフェニル環である: の基、

[0008]

む)式

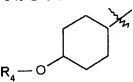
[化27]

式中、Raは、非置換フェニルスルホニル基:ハロ、トリフルオロメチル、シアノ、ニトロまたはCi-8-アルキルによりフェニル環で1または2置換されているフェニルスルホニル基:Ci-8アルキルカルボニル:ジーCi-8アルキルアミノカルボニル:非置換ペンゲイル:八口またはCi-8アルキルにより1または2置換されているペンゲイル 基:非置換フェニルアミノカルボニル:八口またはCi-8アルキルによりフェニル環で1または2置換されているフェニルアミノカルボニル:フェニル置換チアゲール環である:の基、ル置換チアゲール環である:の基、

[0009]

e) (4-ペンチルピシクロ[2.2.2] オクタートーイル) アミン基: およびf) 式

【化28】

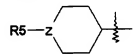


式中、 R $_4$ は、非置換フェニル環:または、 八口、トリフルオロメチル、シアノ、 ニトロまたは C $_1$ $_1$ $_2$ $_3$ $_4$ アルキルにより 1 または 2 置換されているフェニル環である: の茎、 およひ

[0010]

9)

【化29】



式中、 Z が N ならば、 R_5 は C_3 $_8$ シクロアルキルーカルポニルであり:または、 Z が C H ならば、 R_5 は C_3 $_8$ シクロアルキルーカルポニルアミノである: からなる群から選択される、

の化合物、またはその酸付加塩を提供する。

[0011]

好まし () 化合物は、式 [&:

(北 3 0) H O CN Y (la)

式中、Y)は、

a)式

【化31】

10

30

20

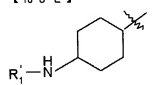
50

式中、R゛は、非置換ピリプンまたはピリミプン環:ハロ、トリフルオロメチルまたはシ アノにより1または独立して2置換されているピリプンまたはピリミプン環:非置換ペン ツィル: Λ 口または C τ _ ε - アルキルにより 1 置換されているペンツィル基: C τ - ε アルキルカルポニル:ジーC 1 - 6 アルキルアミノカルポニル:非置換フェニルアミノカ ルポニル:または、八口またはCi‐ 8 アルキルによりフェニル環で1 置換されているフ ェニルアミノカルポニル基である:の基、

[0012]

6)式

【化32】



式中、R、、は、非置換ピリプン、ピリミプンまたはフェニル環:ハロ、トリフルオロメ チル、シアノ、ニトロまたはCi‐8-アルキルにより1置換されているピリプン、ピリ ミジンまたはフェニル環:非置換フェニルスルホニル基:ハロ、トリフルオロメチル、シ アノ、ニトロまたはCi‐ 6 ーアルキルによりフェニル環で1置換されているフェニルス ルホニル基:非置換ペンツイル:八口またはCi‐ 8 アルキルにより1 置換されているペ ンソイル基: С 1 - 8 アルキルカルポニル:チエニルスルホニル: 非置 換ペンソチアソー ル:または、ハロまたはC₁₋₈アルキルによりフェニル環で置換されているペングチア ソール基である: の基、

[0013]

c)式

[化33]

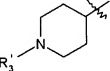


式中、R2′は、非置換フェニル環:または、八口またはC1- 6 アルキルにより1置換 されているフェニル環である:の基、

[0014]

む)式

【化34】



式中、Ra゚は、非置換フェニルスルホニル基:ハロ、トリフルオロメチル、シアノ、ニ トロまたはCi- 8 アルキルによりフェニル環で1置換されているフェニルスルホニル基 : С , _ в アルキルカルポニル:ジーС , _ в アルキルアミノカルポニル:非置換ペング イル:八口またはCi- g アルキルにより1 置換されているペンソイル基:非置換フェニ ルアミノカルポニル:八口またはCi-aアルキルによりフェニル環で1置終されている フェニルアミノカルポニル:フェニル置換チアゲール環:または、フェニル環が八口また はCi- 8 アルコキシにより1 置換されているフェニル置換チアゲール環である:の基、

10

30

40

[0015]

e) (4-ペンチルピシクロ[2.2.2] オクター | -イル) アミン基; およびf) 式

【化35】

式中、 R $_4$ 'は、非置換フェニル環:または、 $_1$ C $_2$ C $_3$ C $_4$ C $_4$ C $_5$ C $_5$ C $_6$ C $_7$ C $_8$ アルキルにより 1 置換されているフェニル環である: の基、

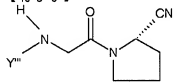
からなる群から選択される:

のもの、またはその酸付加塩である。

[0016]

より好ましい化合物は、式Ic:

【化36】



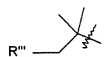
(Ic)

20

式中、Y'''は:

a)式

[化37]

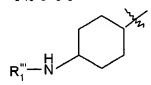


式中、R・・は、非置換ピリジンまたはピリミジン環:クロロ、トリフルオロメチルまたはシアノにより 1 置換されているが、またはクロロにより 2 置換されている、ピリジンまたはピリミジン環:非置換ペンゲイル:クロロ、メチルまたはエチルにより 1 置換されているペンゲイル基: C_{1 - 8} アルキルカルボニル:ジー C_{1 - 8} アルキルアミノカルボニル:非置換フェニルアミノカルボニル:またはクロロによりフェニル環で 1 置換されているフェニルアミノカルボニル基である:の基、

[0017]

6)式

[化38]



40

30

式中、R 1 ' ' は、非置換ピリジン、ピリミジンまたはフェニル環:クロロ、トリフルオロメチルまたはシアノにより1 置換されているピリジン、ピリミジンまたはフェニル環:非置換フェニルスルホニル基:クロロまたはトリフルオロメチルによりフェニル環で1 置換されているフェニルスルホニル基:非置換ペンゲイル: クロロにより1 置換されているペンゲイル基:C 1 - 8 アルキルカルボニル:チエニルスルホニル:非置換ペンゲチアゲール:または、クロロによりフェニル環で置換されているペンゲチアゲール基である:の基、

[0018]

c)式

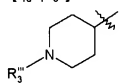
[化39]

式中、 R_2 '' な、非置換フェニル環:または、フルオロにより 1 置換されているフェニル環である:の基、

[0019]

む)式

【化40】



式中、 R 3 ' ' ' は、非置換フェニルスルホニル基:クロロまたはトリフルオロメチルによりフェニル環で1置換されているフェニルスルホニル基: C 1 - 8 アルキルカルポニル: ジーC 1 - 8 アルキルアミノカルポニル:非置換ペンゲイル:クロロにより1置換されているペンゲイル基:非置換フェニルアミノカルポニル:クロロによりフェニル環で1置換されているフェニルアミノカルポニル:フェニル置換チアゲール環: または、フェニル環がクロロまたはメトキシにより1置換されているフェニル置換チアゲール環である:の基、

[0020]

e) (4-ペンチルピシクロ[2.2.2] オクター I - イル) アミン基: およびf) 式

【化41】

式中、 R 4 ' ' ' は、 非置換フェニル環: または、 クロロまたはト リフルオロメチルにより 1 置換されているフェニル環である: の基、

からなる群から選択される、

のもの、またはその酸付加塩である。

[0021]

Yが式も):f):およびf) [式中、区はCHである] である式 I、 I のまたは I c の化合物は、好ましくは式

【化44】

10

20

[0022]

【化45】

【化46】

【化47】

20

30

40

50

10

で表されるトランス配置にある。

[0023]

他の実施態様では、本発明は、例えばDPP-IVの阻害に有用な、医薬的に許容し得る担体または希釈剤、および治療的有効量の上記式Iの化合物またはその医薬的に許容し得る酸付加塩、好ましくは上記式Iの化合物またはその医薬的に許容し得る酸付加塩、さらにより好ましくは上記式ICの化合物またはその医薬的に許容し得る酸付加塩を含む、医薬組成物を提供する。

[0024]

さらに他の実施態様では、本発明は、DPP-IVの阻害方法を提供する。その方法は、そのような処置を必要としている 乳動物に、治療的有効量の上記式Iの化合物またはその医薬的に許容し得る酸付加塩、好ましくは上記式IAの化合物またはその医薬的に許容し得る酸付加塩、より好ましくは上記式ILの化合物またはその医薬的に許容し得る酸付加塩、さらにより好ましくは上記式ICの化合物またはその医薬的に許容し得る酸付加塩を投与することを含む。

[0025]

さらなる実施態様では、本発明は、DPP-IVが係わる症状の処置方法を提供する。 せの方法は、そのような処置を必要としている 乳動物に、治療的有効量の上記式Iの化合物またはその医薬的に許容し得る酸付加塩、好ましくは上記式Iの化合物またはその医薬的に許容し得る酸付加塩、より好ましくは上記式Iの化合物またはその医薬的に許容し得る酸付加塩、さらにより好ましくは上記式Iの化合物またはその医薬的に許容し得る酸付加塩を投与することを含む。

[0026]

本発明は、例えばDPP-IVレベルの上昇に伴う疾病または症状の予防または処置用薬剤の製造のための、本発明による化合物またはその医薬的に許容し得る塩の使用にも関連

20

50

する.

[0027]

式 I の化合物は、遊離形態または酸付加塩形態で存在できる。 医薬的に許容し得る(即ち、非毒性の、生理的に許容し得る)塩が好ましいが、例えば本発明の化合物の単離または精製において、他の塩も有用である。 好ましい酸付加塩は塩酸塩であるが、メタンスルホン酸、硫酸、リン酸、クエン酸、乳酸および酢酸の塩も利用し得る。

[0028]

本発明の化合物は、光学活性異性体またはプアステレオ異性体の形態で存在してもよく、 クロマトグラフィーのなどの従来の技法によって分離および回収できる。

[0029]

以下に列挙するのは、本発明を説明するために使用する様々な用語の定義である。特定の例において他に限定されない限り、本明細書を通して用語を個別に、または大きい茎の部分として使用する際に、これらの定義を、用語に対して適用する。

[0030]

用語「八口」は、クロロ、フルオロ、プロモまたはヨードを示す。

用語「C₁₋₆アルキル」および「ジーC₁₋₆アルキルアミノカルボニル」の「C₁₋₆アルキル」部分は、1ないし6個の炭素原子、好ましくは1ないし4個の炭素原子、すらに好ましくは1または2個の炭素原子を有する直鎖または分枝鎖の炭化水素基を示す。具体例として、アルキル基には、メチル、エチル、プロビル、イソプロビル、nープチル、tープチル、イソプチル、ペンチル、ヘキシルなどが含まれる。

[0031]

「C₁₋₆アルキルカルボニル」の「C₁₋₆アルキル」部分は、上記定義に加えて、例 えば、シクロプロピル、シクロプチル、シクロペンチルおよびシクロヘキシルなどの環状 炭化水素基も示す。

C₃₋₈シクロアルキルーカルポニルのC₃₋₈部分は、例えばシクロプロピル、シクロプチル、シクロペンチルおよびシクロヘキシルを示す。

波線を含む結合は、Y基ガグリシルー2-シアノピロリジン部分に付着する点を表す。

[0032]

本発明のN-(置換グリシル)-2-シアノピロリジンは、例えば、反応性(2-シアノピロリジン)カルボニルメチレン化合物を適切な置換アミンとカップリングすることを含む方法により調製し得る。特に、式Iの化合物は、式II

[化49]

式中、Xは反応基(好ましくは、塩素、臭素またはヨウ素などのハロゲン基、より好まし 40くは塩素)である、の化合物を、式 I I I

【化50】 Y——NH。 III

式中、Yは上記定義の通りである、の化合物と反応させ、生じる式工の化合物を遊離形態または酸付加塩形態で回収することにより調製し得る。

[0033]

カップリングは、式IIの化合物を、式IIIの一級アミン化合物の1ないし 3 当量、好ましくは 3 当量で反応させることにより達成し得る。反応は、不活性の有機溶媒、好ましくは塩化メチレンなどの塩素化された脂肪族炭化水素またはテトラヒドロフランなどの環

20

40

50

状エーテル、の存在下、約0°ないし約35℃で、好ましくは約0°ないし約25℃で、 都合よく実施される。

本発明の化合物は、例えばクロマトグラフィーなどの従来の方法で、反応混合物から単離および精製し得る。

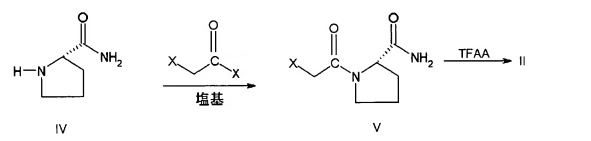
[0034]

式 I I の原料化合物は、次の2段階の反応により調製し得る:

【化51】

<u>段階1</u>

段階2



式中、Xは上記定義の通りである。

[0035]

段階1には、式IVのLープロリンアミド(Prolinamide)化合物と、わずかにモル過剰のクロロアセチル塩化物またはプロモアセチル臭化物などのハロアセチルハロゲン化物、および例えば炭酸カリウムなどの無機塩基またはトリエチルアミンなどの有機塩基のような塩基との反応が含まれる。反応は、不活性の有機溶媒の存在下、好ましくはテトラとドロフランなどの環状エーテルまたは塩化メチレンなどの塩素化された脂肪族炭化水素の存在下、約0°ないし約25℃で、好ましくは約0°ないし約15℃で都合よく実施される。

[0036]

段階 2 は、段階 1 で調製された化合物、すなわち式 V の化合物の、 1 ないし 2 当量のトリフルオロ酢酸無水物(TFAA)による脱水に関係し、式 I I の化合物を得る。脱水は、不活性の有機溶媒の存在下、好ましくはテトラヒドロフランなどの環状エーテルまたは塩化メチレンなどの塩素化された脂肪族炭化水素の存在下、約0° ないし約25℃で、好ましくは約0° ないし約15℃で都合よく実施される。

[0037]

その調製が本明細書で特に説明されていない限り、式IIIの一級アミン化合物は、既知であるが、または既知の化合物がら既知の方法で、または既知の方法を模倣して、または実施例に記載の方法を模倣して調製し得る。例えば、式IIIのアミン化合物は、過剰の1、2ージアミノー2ーメチルプロパンを、適切なクロロビリジン、クロロビリミジン、酸塩化物、塩化カルパモイル、または塩化スルホニルと反応させることにより調製し得る。従って、2ー[(5ークロロー2ービリジニル)アミノ]ー1、1ージメチルアミンは、2ないし12時間の期間、過剰の1、2ージアミノー2ーメチルプロパン中で2、5ージクロロビリジンを還流することにより調製できる。

[0038]

次のアミンは、類似の様式で調製できる:の) 5 ーシアノー 2 ークロロビリジンから 2 ー [(5 ーシアノー 2 ーピリジニル)アミノ]ー1、1 ージメチルエチルアミン、6) 5 ートリフルオロメチルー 2 ークロロビリジンから 2 ー [(5 ートリフルオロメチルー 2 ーピリジニル)アミノ]ー1、1 ージメチルエチルアミン、c) 2、8 ージクロロビリジンから 2 ー [(3 ークロロー 2 ーピリジニル)アミノ]ー1、1 ージメチルエチルアミン、d) 2、8、5 ートリクロロビリジンから 2 ー [(3、5 ーシクロロー 2 ーピリジニル)アミノ]ー1、1 ージメチルエチルアミン、そしてe) 2 ークロロー 3 ートリフルオロメチルピリジンから 2 ー [(3 ートリフルオロメチルー 2 ーピリジニル)アミノ]ー1、1 ー

30

40

50

ジメチルエチルアミン.

[0039]

次のアミンは、室温またはそれ以下で、テトラヒドロフランのような有機溶媒がよび炭酸カリウムなどの塩基の存在下、類似の様式で調製できる: c.)塩化 P ートルオイル から 2 ー [(4 ーメチルペンゲイル) アミノ] ー 1 ・ 1 ー ジメチルエチルアミン、 6) 2 ー クロー4 ー (トリフルオロメチル) ピリジンから 2 ー [(4 ートリフルオロメチルークロリジンから 2 ー [(4 ートリフルオロメチルークロリジンから 2 ー [(4 ートリフルオロメチルアセチルアミン、 c.) 塩化トリメチルアセチルル 2 ー [(2 ・ 2 ージメチルー 1 ー オキソプロピル)アミノ] ー 1 ・ 1 ー ジメチルエチルアミン、 e.) 塩化 サークロロペンゲイル から 2 ー [(4 ー クロロペンゲイル)アミノ] ー 1 ・ 1 ー ジメチルエチルアミン、 せして f) オークロロフェニルイソシアン酸 から 2 ー [[(4 ー クロロフェニル)アミノ] カルボニル] アミノ] ー 1 ・ 1 ー ジメチルエチルアミン・

[0040]

すらに、式 I I I のアミン化合物は、過剰のトランス-1、4-ジアミノシクロヘキサンを、適切なクロロピリジン、クロロピリミジン、酸塩化物、塩化カルパモイル、クロロペングチアグール、塩化スルホニルと反応すせることにより調製し得る。例えば、1-[4-[(5-シアノ-2-ピリジニル)アミノ]シクロヘキシルアミンは、5-シアノ-2-クロロピリジンおよび2当量の1、4-ジアミノヘキサンがら、ジオキサンなどの有機溶よび炭酸カリウムなどの塩基の存在下、室温で、2ないし48時間の期間で調製できる。

[0041]

次のアミンは、類似の様式で調製できる:の)塩化フェニルスルホニルがら1-〔4-〔 (フェニルスルホニル)アミノ] シクロヘキシル] アミン、b) 塩化ペンゲイルガら1-[4-(ペンゲイルアミノ)シクロヘキシル]アミン、c)2-クロロ-4-(トリフル オロメチル) ピリミシンから1-[4-[[(4-トリフルオロメチル)-2-ピリミシ ニル] アミノ] シクロヘキシル] アミン、쇼) 3 ートリフルオロメチルー 2 ークロロビリ シンガら1-[4-[[(8-トリフルオロメチル)-2-ピリテニル)アミノ] シクロ ヘキシル] アミン、e) 塩化4-クロロペンセンスルホニルがら1- [[4 - [(4 - ク ロロフェニル) スルホニル] アミノ] シクロヘキシル] アミン、f) 5-トリフルオロメ チルー2-クロロピリジンから1-[4-[(5-トリフルオロメチルー2-ピリジニル) アミノ] シクロヘキシル] アミン、タ) 2、 4 タ クロロビリミデンガら1- [4 - [(2-クロロ-4-ピリミジニル)アミノ] シクロヘキシル] アミン、h)塩化4-クロロ ペンソイルから1-[4-[(4-クロロペンソイル)アミノ]シクロヘキシル] アミン 、 i)塩化トリメチルアセチルガら1-[4-[(2、2-タンメチル-1-オキソプロピ ル) アミ ノ] シ ク ロ ヘ キ シ ル] ア ミ ン 、 j) T H F 中 、 1 8 時 間 の 還 流 で 、 2 ー ク ロ ロ ペ ンツチアソール から1-[4-[(2-ペンツチアソリル)アミノ]シクロヘキシル]ア ミン、k) DMF中、100℃、48時間で、4-アミノペングニトリルから1-[4-[(4-シアノフェニル)アミノ] シクロヘキシル] アミン、 |)塩化シクロヘキサンカ ルポニルがら1-[4-[(シクロヘキシルカルポニル)アミノ]シクロヘキシル]アミ ン、m)>200℃、1時間、溶煤としての1、4-プアミノシクロヘキサン中で、5-クロロー 2 -メルカプトペングチアゲール から1-[4-[(5-クロロー2-ペングチ アゾリル) アミノ] シクロヘキシル] アミン、n) 塩化4-(トリフルオロメチル)ペン センスルホニルから1-[4-[(4-トリフルオロメチル)フェニル]スルホニル]ア ミ /] シクロヘキシル] アミン、 せしてo) 塩化2-(チエニル) スルホニル から1-[4-[[(2-チエニル)スルホニル]アミノ]シクロヘキシル]アミン。

[0042]

さらに、式IIIのアミン化合物は、トランス-4-アミノシクロヘキサノールを適切なクロロビリジン、クロロビリミジン、酸塩化物、塩化カルパモイル、クロロベングチアゲールまたは塩化スルホニルと反応させることにより調製し得る。例えば、1-[4-[4

ー(トリフルオロメチル)フェノキシ]シクロヘキシル]アミンは、4ーフルオロベンゲトリフッ化物(1.25当量)をDMF中の水素化ナトリウム(3.00当量)およびトランスー4ーアミノシクロヘキサノール(1.00当量)の懸濁液にゆっくりと加えることで調製できる。所望のアミンは、60℃で3時間、次いで室温で18時間提 した後に得られる。

[0043]

次のアミンは、類似の方法で調製できる: a) 1 - クロロー4 - フルオロペンゼンから1 - [4 - [4 - (クロロフェノキシ)] シクロヘキシル] アミン、b) 1 - フルオロ-8 - トリフルオロメチルペンゼンから1 - [4 - [(8 - トリフルオロメチル) フェノキシ] シクロヘキシル] アミン、そしてc) 1 - クロロー8 - フルオロペンゼンから1 - [4 - (8 - クロロフェノキシ) シクロヘキシル] アミン。

[0044]

さらに、式IIIのアミン化合物は、セミトセープチルー4ーピペリジルカルパミン酸塩を、イソシアン酸塩および塩化カルパミルと反応させ、続いて セミトセープチルカルパミン酸塩を脱保護することにより調製し得る。例えば、1-[1-[[(4-クロロフェニル)アミノ]カルボニル]-4-ピペリジニル]アミンー塩酸塩は、4-クロロフェニルイソシアン酸塩(1.00当量)を、セミトセープチル-4-ピペリジルカルパミン酸塩(1.00当量)のテトラヒドロフラン溶液に添加し、続いて氷冷水温度で2時間撹し、続いて生じる尿素(酢酸エチル中の塩化水素)を脱保護して調製できる。1-[1-[(ジイソプロピルアミノ)カルボニル]-4-ピペリジニル]アミンは、類似の様式で塩化ジイソプロピルカルパミルから調製できる。

20

10

[0045]

なあさらに、式IIIのアミン化合物は、 セe ア セープチルー 4 ー ピペリジルカルパミン酸塩から調製し得、 1 ー [1 ー [4 ー (4 ー 区 ー フェニル) ー 2 ー チアゲリル] ー 4 ー ピペリジニル] アミン(式中、区は、H、CI、またはメトキシのいずれかである)を得る。例えば、 1 ー [1 ー [4 ー (4 ー メトキシフェニル) ー 2 ー チアゲリル] ー 4 ー ピペリジニル] アミンー塩化物は、ペンゲイルイソチオシアン酸塩(1・00当量)を、 セ e ドロフラン溶に添加し、続いて室温で 2 時間 搅 することによって調製できる。生じるペンゲイルイソチオシアン酸塩を加水分解してチオ尿素を得(K 2 COョ /H2〇、 2 4 時間 還流)、これを 1・00当量の 2 ープロモー4 ・ーメトキシアセトフェノンと反応させる(2 時間、 た を 1・00当量の 2 ープロモー4 ・ーメトキシアセトフェノンと反応させる(2 時間、 で 5 により、目的のアミンー塩酸塩を得る。

30

40

50

[0046]

次のアミンは、類似の方法で調製できる:の) 2 ープロモアセトフェノンから 1 ー [1 ー (4 ーフェニルー 2 ーチアゾリル) ー 4 ーピペリジニル] アミン、 せして b) 2 ープロモー4'ークロロアセトフェノンから 1 ー [1 ー [4 ー (4 ー クロロフェニル) ー 2 ーチアソリル] ー 4 ーピペリジニル] アミン。

[0047]

塩基性の基を有する式 I の化合物は、酸付加塩、特に医薬的に許容し得る酸付加塩に転化できる。例えば、式 I の化合物の遊離塩基を、ガス形態の塩酸と反応させて、相応する一および二塩酸塩形態を形成でき、一方遊離塩基をメタンスルホン酸と反応させて、相応するメシラート塩形態を形成できる。式 I の化合物の医薬的に許容し得る酸付加塩形態は、すべて本発明の範囲に包含されると意図している。

[0048]

遊離の化合物とその塩形態の化合物との間に緊密な関係があるという観点がら、この文脈で化合物に言及すると⇒は常に、その状況下で可能または適切である限り、相応する塩も意図している。

その塩を含めて、化合物はその水和物形態で得ることもでき、あるいはその結晶化に使用 される他の溶媒を含む。 [0049]

[0050]

アッセイは、20μ9の可溶化Caco-2タンパク質を、アッセイ緩衝液(25 mM Tris HCI PH7. 4、140 mM NaCl、10 mM KCl、1%ウシ血清アルプミン)中で最終体積125μlに希釈し、マイクロタイタープレートのウェルに添加して実行した。60分間の室温でのインキュペーション後、1 mMの基質(Hーアラニンープロリン-PNA:PNAはP-ニトロアニリンである)を加えて反応を開始した。反応を室温で10分間実行し、その後体積19μlの25%が酢酸を加えて反応を停止させた。試験化合物は、典型的に30μlの添加物として添加し、アッセイ緩衝液の体積は95μlに減らした。遊離のP-ニトロアニリンの標準曲線は、アッセイ緩衝液の体積は95μlに減らした。遊離のP-ニトロアニリンの標準曲線は、アッセイ緩衝液中の0-50μMの遊離P-NA溶液を使用して生成させた。生成した曲線は直線状であり、基質消費(切断されたNモル/分の触媒活性)の補間に使用した。端点は、405 nmの吸光度をMolecular Devices UV Max マイクロタイタープレートリーケーで測定して決定した。

[0051]

IC50として表現される、DPP-IV阻害因子としての試験化合物の有用性は、4パラメーターのロジスティック関数を使用し、8点を採って用量反応曲線から算出した。
【0052】

次のIC5 0 が得られた:

【 表 1 】

10

化合物	Caco-2 DPP-1V (nM)	
Ex. 1	2	
Ex. 2A	2	
Ex. 2B	5	
Ex. 2C	9 9	
Ex. 2D	44	10
E x. 2 E	27	
Ex. 2F	4 5	
Ex. 2G	270	
Ex. 2H	7 9	
Ex. 2 I	80	
Ex. 2 J	41	20
Ex. 2K	5 6	
Ex. 2L	3	
Ex. 2M	3 4	
Ex. 2N	5	
Ex. 20	8	
Ex. 2P	15	30
Ex. 2Q	3 0	
Ex. 2R	4	
Ex. 2S	3	
Ex. 2T	3 1	
Ex. 2U	3 9	
Ex. 2V	9	40
E x. 2W	1 3	
E x. 2 X	2 2	
Ex. 2Y	1 2	

【0053】 【表2】

表の続き

Ex. 2Z	6 6
Ex. 2AA	5 6
Ex. 2BB	1 9
Ex. 2CC	2 9
Ex. 2DD	156
Ex. 2EE	2 3
Ex. 2FF	1 5
Ex. 2GG	2 2
Ex. 2HH	1 8
Ex. 2 I I	4 4
Ex. 2 J J	9 4
Ex. 2KK	2 8
Ex. 2LL	6 1
Ex. 2MM	2 2
E x . 3	1 2 4
Ex. 4A	2 4
E x . 4 B	3 5
Ex. 4C	8 3
E x. 4D	114
Ex. 5	3 6

[0054]

[0055]

次のICg のが得られた:

【 表 3 】		
化合物	ヒト血漿DPP-IV(nM)	ラット血漿DPP-IV(n M)
E x. 1	3 0	6
E x. 2 A	1 0	5
E x. 2 B	5 9	1 1
E x. 2 C	5 0	2 5
E x. 2D	9 3	7 1
E x. 2 E	2 7	1 9
E x. 2 F	4 6	3 7

20

10

[0056]

【表4】

表の続き

			•
Ex. 2G	1 5 3	111	
Ex. 2H	7 9	4 6	
Ex. 2 I	7 3	3 1	
Ex. 2 J	4 2 1	4 9	
Ex. 2K	3 0 5	38	
Ex. 2L	9	4	10
Ex. 2M	1 0	6	
Ex. 2N	10	5	
Ex. 20	8	9	
E x. 2 P	1 6	11	
Ex. 2Q	3 8	38	
Ex. 2R	2 3	1 5	20
Ex. 2S	4	2	
Ex. 2T	2 6	3 7	
Ex. 2U	2 7	1 4	
Ex. 2V	2 8	11	
Ex. 2W	1 9	7	
Ex. 2X	4 7	20	0,0
Ex. 2Y	1 2 4	3 7	30
Ex. 2Z	1 2 2	8 8	
Ex. 2AA	3 3	1 6	
Ex. 2BB	3 8	1 3	
Ex. 2CC	3 8	2 1	
Ex. 2DD	6 6	38	
Ex. 2EE	1 5 0	4 6	40

【0057】 【表5】 表の続き

Ex. 2FF	9 4	4 2
Ex. 2GG	2 0	1 0
Ex. 2HH	1 8	1 0
Ex. 2II	3 7	1 2
Ex. 2 J J	4 5	5
Ex. 2KK	3 8	1 2
Ex. 2LL	6 4 9	1 2 3
Ex. 2MM	7 1	5 8
Ex. 3	2 0 4	107
Ex. 4A	4 8	2 0
Ex. 4B	7 7	3 1
Ex. 4C	6 8	4 8
Ex. 4D	1 0 4	59
Ex. 5	5	4

20

[0058]

DPP-IV阻害能力の観点から、式!の化合物および相応するやれらの医薬的に許容し得る酸付加塩は、DPP-IV阻害が係わる症状の処置に有用である。上記の学術的知見に基づき、本明細書で開示する化合物がインシュリン非依存性糖尿病、関節炎、肥満る。同種移植およびカルシトニン骨粗 症などの症状の処置に有用であることが期待される。これに加えて、グルカゴン様ペプチド(GLP-1やGLP-2など)の役割およびDPP-IV阻害とやれらの関連性に基づき、本明細書で開示する化合物が、例えば鎮静または不安緩解作用を奏するのに、または外科手術後の異化作用変化およびストレスへのにまたはGLP-1 あよび/またはGLP-2 レベルが係わり得る、上記の作用に関連する症状の処置に有用であることが期待される。

[0059]

特に、例えば、式Iの化合物および相応するそれらの医薬的に許容し得る酸付加塩は、経口グルコース負荷(chollenge)に対する初期インシュリン反応を改善し、それやえにインシュリン非依存性糖尿病の処置に有用である。式Iの化合物および相応するそれらの医薬的に許容し得る酸付加塩の経口グルコース負荷に対する初期インシュリン反応の改善能力は、次の方法に従って、インシュリン耐性ラットで測定し得る:

[0060]

2-8週間高脂肪餌(飽和脂肪=57%のカロリー)を与えた雄の SPrague-Dawley ラットを試験日に約2時間絶食させ、7-10のグループに分け、カルボキシメチルセルロース中の試験化合物10μmo-l/k 9を経口投与した。グルコース投与(19/k 9、経口)10分前に試験化合物の各々を10μmo-l/k 9で経口投与し、実験中に血 DPP-IV活性の阻害を有意に導いた。例えば、グルコース投与(19/k 9、経口)10分前に10μmo-l/k 9(n=7-8)で経口投与された例2Nの化合物は、実験中に血 DPP-IV活性の阻害を80%導いた。様々な時点で常設(こん

50

(24)

POnic) 静脈カテーテルから得られた血液試料を、血 グルコース濃度について分析した。血 グルコース曲線下の面積を、媒体(Vehicle)処置対照動物のものと比較した減少%として、データを表した。次の結果が得られた:

[0061]

【 表 6 】	
化合物	10μmol/kg (p=0.01) での
	血漿グルコース増大 (excursion) の減少
Ex. 2N	3 9 %

10

20

[0062]

DPP-IV阻害が係わる症状の処置に採用すべき式 I の化合物 あよび相応する されらの 医薬的に許容し得る酸付加塩の正確な用量は、宿主(LOS七)、処置する症状の性質 および重篤度、投与様式および採用する特定の化合物を含む、数個の要因によって決まる。 しかしながら、一般に、式 I の化合物を I を 要 は のに 好 ま し くは 2 に を 要 は 1 に な が ら、経口)または非経腸的(例えば、静脈内)に、好ましくは経口で、1 日 表には 1 日 月量 0 . 1 - 2 5 0 、好ましくは 1 - 1 0 0 m 9 で 投 らする 2 を 、 D P P − I V阻害が係わる症状は効果的に処置される。 典型的な経口用量単位は、 0 . 0 1 - 0 . 7 5 m 9 / k 9 、 1 日 1 な い し 3 回である。 通常、 最初に 小用量を 投 与 し で の よ る 宿主に 2 っての 最適用量を 決定する まで、 用量を 徐々に 増加させる。 用量 の 上限 は 配 作用によって 制限 さ れ、 処置する 宿主への試行により 決定できる。

[0063]

式 I の化合物および相応するされらの医薬的に許容し得る酸付加塩は、1種またはされ以上の医薬的に許容し得る担体、さして、場合により、1種またはされ以上の従来の医薬的アジュパントと組合せてもよく、全体として、例えば錠剤、カプセル剤、キャプレッツなどの形態で経口的に、あるいは滅菌注射可能液剤または懸濁剤の形態で非経腸的に投与し得る。経腸および非経腸組成物は、従来の手法で調製し得る。

30

[0064]

式Iの化合物および相応するされらの医薬的に許容し得る酸付加塩は、DPP-IV阻害 が係わる症状の処置に効果的な量の活性物質を含有する経腸および非経腸医薬組成物に製 削し得、そのような組成物は、単位用量形態であり得、そして医薬的に許容しする単体を 含み得る。

[0065]

式 I の化合物(下位範囲(SubScOPe)の各々および実施例のものを含む)は、鏡像異性体的に純粋な形態(例えば、ee>98%、好ましくは>99%)が、あるいはR鏡像異性体と共に(例えばラセミ体で)、投与し得る。上記の用量範囲は、式 I の化合物に基づいている(R鏡像異性体の量を除外する)。

40

[0066]

本発明はさらに、式 I の化合物またはそれらの医薬的に許容し得る塩および少なくとも 1種の別の抗糖尿病物質(例えば、 1 または 2 種の異なる抗糖尿病物質)またはそれらの医薬的に許容し得る塩を各々含む組合せ、特に組合せた調製物または医薬組成物に言及する

[0067]

適する抗糖尿病物質は、例えば、タンパク質チロシンホスファターゼ(PTPのSe)の阻害因子のようなインシュリンシグナル伝達経路調整因子、非低分子模倣化合物およびゲルタミン-フルクトース-6-リン酸アミドトランスフェラーゼ(GFAT)阻害因子、グルコース-6-ホスファターゼ(G6PのSe)阻害因子、フルクトース-1.6-ピ

30

40

50

スホスファターゼ(F-1、6-BPのSe)の阻害因子、グリコーゲンホスファターゼの阻害因子(GP)、グルカゴン受容体アンタゴニストおよびホスホエノールビルビン酸カルボキシキナーゼ(PEPCK)阻害因子のような、調節異常の肝グルコース産生に作用する化合物、ピルピン酸デヒドロゲナーゼキナーゼ(PDHK)阻害因子、インシュリン分泌増強因子、αーゲルコシゲーゼ阻害因子、胃内容排出阻害因子、インシュリン、およびα2ーアドレナリンアンタゴニストからなる群から、同時、分離または連続使用のために選択される。

[0068]

「PTPのSe阻害因子」の例は、米国特許番号第6、057、316号、米国特許番号第6、001、867号、WO99/58518、WO99/58522、WO99/46268、WO99/46267、WO99/46244、WO99/46237、WO99/46236、WO99/15529および Poucheret らによって Mol. Cell Biochem. 1998. 188. 73-80 で開示されたものを含むが、これらに限定されるわけではない。

[0069]

「非低分子模倣化合物」の例は、Science 1999、 284: 974-97、特にL-783、281、および WO99/58127、特にCLX-901で開示されたものを含むが、これらに限定されるわけではない。

「GFAT阻害因子」の例は、MOI. CeII. EndocrinoI. 1997. 135 (1), 67-77 で開示されたものを含むが、これらに限定されるわけではない。

[0070]

[0071]

本明細書で使用する用語「F-1、6-BPQSe阻害因子」は、F-1、6-BPQSeの活性を低減または阻害することにより肝臓の糖新生を低減または阻害する化合物または組成物を意味する。 そのような化合物の例は、WO00/14095、WO99/47549、WO98/39344、WO98/39343およびWO98/39342に開示されている。

[0072]

本明細書で使用する用語「GP阻害因子」は、GPの活性を低減または阻害することにより肝臓の糖新生を低減または阻害する化合物または組成物を意味する。そのような化合物の例は、EP978279、米国特許番号第5998463号、WO99/26659、EP846464、WO97/31901、WO96/39384、WO9639385に開示されており、そして特に PPOc. Nのナー. Acのむ Sci USA 1998. 95. 1776-1781 に記載のCP-91149である。

[0073]

本明細書で使用する用語「グルカゴン受容体アンタゴニスト」は、特にWO98/045 28に記載の化合物、特にBAY27-9955、および Bioor9 Med. Chem. Lett 1992. 2. 915-918 に記載の化合物、特にCP1-99.7112、J. Med. Chem. 1998. 41. 5150-5157 に記載の化合物、特にNNC92-1687、およびJ. Biol Chem. 1999. 274: 8694-8697 に記載の化合物、特にL-168.049、並びにUS5.880.139、WO99/01423、US5.776.954、WO98/22109、WO98/22108、WO98/221957およびWO97/16442に開示されている化合物に関連する。

20

40

50

[0074]

本明細書で使用する用語「PEPCK阻害因子」は、PEPCKの活性を低減または阻害することにより肝臓の糖新生を低減または阻害する化合物または組成物を意味する。そのような化合物の例は、米国特許番号第6.030.837号および Mol. Biol. Diabetes 1994.2.283-99 に開示されている。

[0075]

本明細書で使用する用語「PDHK阻害因子」は、ピルピン酸デヒドログナーゼキナーゼの阻害因子を意味し、J. Med. Chem. 42 (1999) 2741-2746 においてAicher らにより開示された化合物が含まれるが、これらに限定されるわけではない。

[0076]

本明細書で使用する用語「インシュリン感受性増強因子」は、インシュリンに対する組織の感受性を増強する任意かつ全ての業理学的に活性な化合物を意味する。インシュリン感受性増強因子には、例えばGSK-3阻害因子、レチノイドX受容体アゴニスト、ペーター3ARのアゴニスト、UCPのアゴニスト、抗糖尿病チアゾリジンジオン(グリタゾン(テーitazones))、非プリタゾン型PPARアアゴニスト、二重PPARア/PPAR ロアゴニスト、抗糖尿病パナジウム含有化合物およびピグアニド、例えばメトホルミン、が含まれる。

[0077]

インシュリン感受性増強因子は、好ましくは、抗糖尿病チアグリジンジオン、抗糖尿病パナジウム含有化合物およびメトホルミンからなる群から選択される。 ある実施態様では、インシュリン感受性増強因子はメトホルミンである。

「GSK-3阻害因子」の例には、WO00/21927およびWO97/41854に 開示のものが含まれるが、これらに限定されるわけではない。

[0078]

「RXRアプニスト」は、RXRホモ2量体またはヘテロ2量体と組合せるとRXRの転写制御活性を増加させる、化合物または組成物を意味する。出典明示により本明細書の一部とする米国特許番号第4、981、784号、第5、071、773号、第5、298、429号、第5、506、102号、WO89/05355、WO91/06677、WO92/05447、WO93/11235、WO95/18380、PCT/U894/03795およびCA2、034、220に記載をは開示されている、「共トランスフェクション」または「シスートランス」アッセイにより、これらに限定されるわけではない、当業者に既知のアッセイにより、この作用は即ち、RXRの特異的アプニストには、RXRをRARよりも選択的に活性化する化合物(即ち、RXRの特異的アプニスト)が含まれるが、これらに限定されるけてはない。また、ある細胞の状況ではRXRを活性化するが、他の状況では活性化しない化合物(即ち、ありアプニスト)も含まれる。

[0079]

次の論文、特許および特許出願に開示または記載されている、RXRアゴニスト活性を有する化合物は、出典明示により本明細書の一部とする:米国特許第5、399、586号および第5、466、861号、WO96/05165、PCT/US95/16842、PCT/US95/16695、PCT/US93/10094、WO94/15901、PCT/US93/10204、WO93/11755、PCT/US93/10166、PCT/US93/10204、WO94/15902、PCT/US93/10166、PCT/US93/10204、WO94/15902、PCT/US93/03944、WO93/21146、仮出顧60、004、897および60、009、884、Boekm、etal、J. Med. Ckem. 38(16):3146-3155、1994、Boekm、etal、J. Med. Ckem. 37(18):2930-2941、1994、Antras etal、J. Biol、Ckem. 266:1157-1181(1991)、8alazar-Olivo et

30

40

50

al., Biochem. BioPhys. Res. Commun. 204:157-268 (1994) および 8afanova. Mol. Cell. Endocrin. 104:201-211 (1994).

[0080]

RXR特異的アゴニストには、LG100268 (即ち、2-[1-(3.5.5.8.8.8-ペンタメチルー5.6.7.8-テトラヒドロー2ーナフチル)ーシクロプロピル]ーピリジン-5ーカルポン酸) およびLGD1069(即ち、4-[(3.5.5.5.8.8-ペンタメチルー5.6.7.8-テトラヒドロー2ーナフチル)ー2ーカルポニル]ー安息香酸)、並びに類似体、誘導体およびこれらの医薬的に許容し得る塩が含まれるが、これらに限定されるわけではない。LG100268およびLGD1069の構造と合成は、出典明示により本明細書の一部とするBOEkm. et al. J. Me d. Ckem. 38(16): 3146-3155. 1994 に開示されている。総アゴニストには、ALRT1057 (即ち、9-シスレチノイン酸)、および類似体、誘導体およびこれらの医薬的に許容し得る塩が含まれるが、これらに限定されるわけではない。

[0081]

[0082]

本明細書で使用する用語「UCPのアプニスト」は、UCP-1、好ましくはUCP-2、より好ましくはUCP-3のアプニストを意味する。UCPは、Vidal-Puistet al., Biochem. BioPhys. Res. Commun.、Vol. 285(1) PP. 79-82(1997) に開示されている。そのようなアプニストは、UCPの活性を増加させる化合物または組成物である。

[0083]

抗糖尿病チアソリジンジオン(グリタソン)は、例えば、(S)-((3、4-ジヒドロ - 2 - (フェニルーメチル) - 2 H - 1 - ペングピラン - 6 - イル)メチルーチアグリジ ソー2, 4ーシオン (エングリタゾン(enflitazone))、5-{[4-(3-(5-メチル-2-フェニル-4-オキサゲリル)-1-オキソプロピル)-フェニ ル] -メチル} -チアゾリデン-2、4ージオン (ダルグリタゾン(仕のとそ)i t の zone))、5-{[4-(1-メチルーシクロヘキシル)メトキシ)ーフェニル]メ チル)-チア外リプン-2、4-プオン (シグリタゲン(ci3litazone)) 、 5 - { [4 - (2 - (1 - インドリル) エトキシ) フェニル] メチル} ーチアグリデン - 2 . 4 - ジオン (DRF2189)、5 - {4 - [2-(5-メチル-2-フェニル - 4 - オキサソリル) - エトキシ)] ベンジル) - チアソリジン - 2 . 4 - ジオン (B M - 1 3 . 1 2 4 6) 、 5 - (2 - ナフチルスルホニル) - チアゾリジン - 2 . 4 - ジオ ン (AY-31637)、ピス (4-[(2、4-デオキソー5-チアグリデニル)-メチル]フェニル} メタン (YM268)、5-(4-[2-(5-メチル-2-フェ ニルー 4 -オキサソリル) - 2 -ヒドロキシエトキシ] - ペンジル} - チアソリジン- 2 . 4 - シ オ ン (A D - 5 0 7 5)、5 - [4 - (1 - フェニル - 1 - シ ク ロプロパンカ ルポニルアミノ)-ベンジル]-チアゲリジン-2、4-ジオン (DN-108)、5 - ([4 - (2 - (2. 3 - ジヒドロインドール - 1 - イル) エトキシ) フェニルメチル } ーチアソリシン-2.4-シオン、5-[3-(4-クロロ-フェニル])-2-プロ ピニル] - 5 - フェニルスルホニル) チアゲリデン- 2 . 4 - デオン、5 - [3 - (4 -クロロフェニル]) - 2 - プロピニル] - 5 - (4 - フルオロフェニルースルホニル)チ アゾリシン-2. 4-ジオン、5-{[4-(2-(メチル-2-ピリジニルーアミノ)

- エトキシ) フェニル] メチル} - チア外リジン- 2. 4 - ジオン (ロジグリタゲン(

 $\begin{array}{c} \text{rosiglitazone}) \; , \; 5-\left(\left[\; 4-\left(\; 2-\left(\; 5-\text{L} \; 7 \right) -2-\text{C} \; 9 \right) \right] n \right) \\ \text{Lendaller} \\$

10

[0084]

プリタゾンの5-([4-(2-(5-エチル-2-ピリジル) エトキシ) フェニル] -メチル) チアソリジン - 2 . 4 - ジオン (ピオグリタゾン、EPO 198 256 A1)、5-{[4-(2-(メチル-2-ピリタ゚ニル-アミノ)-エトキシ)フェニル]メ チル) - チアソリシン- 2、 4 - シオン (ロシグリタソン、EPO 306 228 A1)、5-([4-((3、4-シヒピロー6-ピにロキシー2、5、7、8-テトラメチ ルー2H-1-ペングピラン-2-イル)メトキシ)-フェニル]-メチル)チアグリジ ン-2, 4-デオン (トログリタゲン、EP 0 1 3 9 4 2 1)、 (8) - ((3, 4 ー タヒ ヒ ロ − 2 − (フェニルーメチル)− 2 H − 1 − ペンソピラン − 6 − イル)メチルー チアゲリジン-2. 4-ジオン (エンゲリタゲン、EP 0 207 605 B1)、 5 - (2, 4-シオ+ソチアゾリジン-5-イルメチル)-2-メトキシ-N-(4-トリ フルオロメチルーペンジル) ペンズアミド (KRP297、JP10087641-A)、5 - [6 - (2 - フルオローペンジルオキシ)-ナフタレン-2-イルメチル]チア プリデン-2, 4-デオン (MCC555、EPO 604 988 B1)、5-{[4 - (3 - (5 - メチル - 2 - フェニル - 4 - オキサゲリル) - 1 - オキソプロピル) - フ ェニル] -メチル} -チア外リジン-2.4-ジオン (ダルグリタ外ン、EPO 882 332)、5-(2-ナフチルスルホニル)-チアゲリデン-2.4-デオン (AY-3 1 6 3 7 、 U S 4 . 9 9 7 . 9 4 8) 、 5 - { [4 - (1 - メチルーシクロヘキシル)メトキシ) -フェニル] メチル} -チアソリシン-2. 4-シオン (シグリタソン、 ひ84、287、200) は、各物質の後ろの括弧内に引用した文献中に、それぞれー 般的かっ特別に、それぞれ特に化合物の請求項あよび実施例の最終生成物に開示されてあ り、 最終生成物の内容、 医薬調 製物 および請求項を、 これらの刊行物を参照して本出願の - 部とする。DRF2189およひ5- ([4 - (2 - (2 . 3 - ジヒドロインドールー 1 - イル) エトキシ) フェニル] メチル} - チアグリプン- 2 . 4 - ジオンの調製は、B .B. Lohray et al., J. Med. Chem. 1998, 41, 1 6 1 9 - 1 6 3 0 : 1 6 2 7 頁 および 1 6 2 8 頁 の 例 2 d および 3 9 に 記載されている。 5 - [3 - (4 - クロロフェニル)] - 2 - プロピニル] - 5 - フェニルスルホニル) -チア外リジン-2.4-シオン、およひAがフェニルエチニルである、ここで言及される 他の化合物の調製は、J. Wrobelet Al., J. Med. Chem. 1 998, 41. 1084-1091 に記載の方法に従って実行できる。

30

[0085]

特に、MCC5555は、EP 0 604 988 B1の49頁、30ないし45行に開示のようにして処方でき: エングリタゲンは、EP 0207 605 B1の6頁52行ないし7頁6行に開示のように、または24頁の実施例27もしくは28を模倣して: せしてゲルグリタゲンおよび5-{4-[2-(5-メチル-2-フェニル-4-オキサゲリル)-エトキシ)]ペンジル}-チアゲリジン-2、4-ジオン (BM-13、1246)は、EP 0 332 332 B1の8頁、42行ないし54行に開示のようにして処方できる。AY-31637は、US4、997、948の4段、32行ないし51行に開示のように、そしてロジグリタゲンは、EP 0 306 228 A1の9頁、32行な

20

30

40

いし40行に開示のようにして、好ましくは後者はそのマレイン酸塩として、投与できる。ロジグリタゾンは、例えば、AVANDIA(登録商標)の商標で市販の形態で投与できる。トログリタゾンは、例えばReZulin(登録商標)、PRELAY(登録商標)、ROMOZIN(登録商標)(英国) または NOSCAL(登録商標)(日本)の商標で市販の形態で投与できる。ピオグリタゾンは、EP 0 193 256 A1の実施例2に開示のように、好ましくは一塩酸塩形態で投与できる。個々の患者の必要に応じて、ピオグリタゾンをACTOS(登録商標)の商標で市販の形態で投与することが可能である。シグリタゾンは、例えば、US 4、287、200の実施例13に開示のようにして処方できる。

[0086]

非グリタゲン型PPARYアゴニストは、特にN-(2-ペンゲイルフェニル)-L-チロシン類似体、例えば、GI-262570およびJTT501である。

本明細書で使用する用語「二重 PPARY/PPARPゴニスト」は、同時に PPARY $YPPAR \alpha oP$ $ZPPAR \alpha oP$ ZPPAR

[0087]

好ましくは、抗糖尿病パナジウム含有化合物は、二座一塩基のキーラント(chel の n t) の生理的に許容でするパナジウム錯体であり、当該キーラントはαーヒドロキシピロンまたはαーヒドロキシピリジノン、特に実施例を出典明示により本明細書の一部とするU85.866.563の実施例に記載のもの、またはその医薬的に許容し得る塩である

[0088]

メトホルミン(シメチルシグアニド)およびその塩酸塩の調製は、 周知であり、 Werner and James Bell. J. Chem. Soc. 121. 1922. 1790-1794 で最初に開示された。メトホルミンは、 例えばGLUCOPHAGE(登録商標)の商標で市販の形態で投与できる。

[0089]

インシュリン分泌増強因子は、 臓の β 細胞 からのインシュリン分泌を促進する特性を有する、薬理学的に活性な化合物である。インシュリン分泌増強因子の例には、グルカゴン受容体アンタゴニスト(上述)、スルホニル 尿素誘導体、インクレチン(incretin)ホルモン、特にグルカゴン様ペプチドー 1 (GLP-1) またはGLP-1 アゴニスト、 β - 細胞 1 /

[0090]

標)、PRO-DIABAN(登録商標)およびAMARYL(登録商標)の商標で市販されている形態で投与できる。

[0091]

GLP-1は、例えば W. E. Sckmidt ちにより Diabetolo9ia 28. 1985. 704-707 に、そしてひらち、705、483に記載された向 インシュリン性(inSulinotroPic)タンパク質である。本明細書で使用す る用語「GLP-1アゴニスト」は、特にUS5、120、712、US5、118、6 66、U85.512.549、W091/11457および C. Orskov 5に より J. Biol. CLem. 264 (1989) 12826 に開示されている GLP-1 (7-36) NH₂ の変異体および類似体を意味する。用語「GLP-1 ア ゴニスト」には、特に、カルボキシ末端アミド官能性のA と 3 ⁸ が、G L P - 1 (7 -3 6) N H 2 分子の 3 7 番目の位置でG l y に置き換えられているG L P - 1 (7 - 3 7) のような化合物およびその変異体および類似体が含まれ、それには、G L N ⁹ - G L P - 1 (7 - 37) 、 D - G L N 9 - G L P - 1 (7 - 37) 、 アセチルLYS 9 - G L P - 1 (7-37)、LYS¹⁸-GLP-1 (7-37) および、特にGLP-1 (7-87) OH, VAL8 -GLP-1 (7-87), GLY8 -GLP-1 (7-87), THR8-GLP-1 (7-37), MET8-GLP-1 (7-37) および 4-イ ミダソプロピオニルーGLP-1が含まれる。また、特に好ましいのは、GYei9 ち により Diabetologia 1999、 42、 45-50 に記載されたGLP アゴニスト類似体エキセジン-4(exendin-4)である。

[0092]

本明細書で使用する用語「B - 細胞イミダグリン 受容体アンタゴニスト」は、WOOO/78726に、そして例えば PMS812などの、Wan9 ちにより J. Phapmacol. $E\times P$. Thep. 1996: 278: 82-89 に記載されたもののような化合物を意味する。

[0093]

抗糖尿病フェニル酢酸誘導体は、好ましくはリパグリニド(PePa9linide)またはその医薬的に許容し得る塩である。

最も好ましくは、抗糖尿病D-フェニル酢酸誘導体は、ナテグリニド(nate9linide)またはその医薬的に許容し得る塩である。

[0094]

αーグルコシダーゼ阻害因子は、吸収不可能な炭水化物複合体を吸収可能な単糖に解体する小腸のαーグルコシダーゼ酵素を阻害する、薬理学的に活性な化合物である。そのような化合物の例は、アカルボース(αcarbose)、N-(1.3ージヒドロキシー2ープロビル)パリオールアミン(Valiolamine)(ポグリボース(Vofli

20

30

40

40

αーグルコシダーゼ阻害因子は、好ましくは、アカルポース、ポグリポースおよびミグリトールがちなる群から選択される。

[0096]

GLP-1以外の胃内容排出阻害因子の例には、J. Clin. Endocrinol. Metab. 2000. 85(8), 1048-1048 に記載のもの、特にCCK-8、および Diabetes Care 1998: 21: 897-893 に記載のもの、特にアミリンおよびその類似体、例えばプラムリンチド(Pramlintide)が含まれるが、これらに限定されるわけではない。アミリンは、O. G. KOlterman らによって DiabetoloPia S9. S96. S92-499 にも記載されている。

[0097]

[0098]

引用した特許文献に開示されている、相応する立体異性体並びに相応する多形、例えば結 晶変形も、同様に含まれる。

[0099]

本発明の非常に好ましい実施悠禄では、さらなる抗糖尿病化合物は、ナテゲリニド、リバグリニド、メトホルミン、ロジゲリタソン、ピオゲリタソン、トログリタソン、グリソン、クリセド、ゲリアリド、ゲリスクラミド、ゲリビジド、カルプタミド、ゲリキドン、ゲリスリド、トルプタミド、トラザミド、ゲリとジャ、カルプタミド、ゲリキドン、ゲリへキサミド、フェンプタミド、トルシクラミド、ゲリメピリドおよびゲリクラジド、またはそのような化合物の医薬的に許容し得る塩がらなる群から選択される。最も好ましいはない、白ジゲリタソンまたはトロゲリタソンである。

[0100]

コード番号、一般名または商品名で同定される活性物質の構造は、標準的大要「The Merck Index」の現行版、または例えば Patents International (例えば、IMS World Publications) などのデータペースから入手し得る。これらの相応する内容を、出典明示により本明細書の一部とする。当業者は誰でも、これらの参照文献に基づいて活性物質を同定することができ、同様に製造でき、そして医業的指標および特性を、インビトロおよびインビボの両方で標準的な試験モデルで試験することができる。

[0101]

特に、シペプチジルペプチダーセーIV(DPP-IV)が係わる症状、特に糖尿病、こ

30

40

50

とさらに2型糖尿病、グルコース耐性不全(IGT)の症状、損なわれた空腹時血 グルコースの症状、代謝性アシドーシス、ケトン症、関節炎、肥満症および骨粗 症、同種移植およびカルシトニンの予防、進行の遅延、または処置において、本発明による組合せを、そのような症状の予防、進行の遅延、または処置のために使用でき、美容的に有益な体重減少をもたらすために、 乳動物の美容的処置用のそのような組合せを使用できる。

[0102]

関連分野の当業者は、前述および後述の治療的指数および有益な効果を立証するために、 適切な動物試験モデルを十分に選択できる。

[0103]

本発明は、さらに、同時、分離または連続的使用のための指示書と共に、本発明による化 10 合物または本発明による組合せを含む、商業用パッケージに関するものである。

[0104]

次の実施例は、本発明に包含される代表的な化合物およびその合成を示す。しかしながら、これらは例示説明目的だけのためであることを、明確に理解すべきである。

[0105]

実施例1

1 - [[[2 - [(5 - クロロー 2 - ピリプニル) アミノ] - 1 . 1 - プメチルエチル] アミノ] アセチル] - 2 - シアノー(8) - ピロリプンー塩酸塩

機械的に視 したクロロアセチル塩化物 2 0 . 0 9 (180.0 mmol) および炭酸カリウム 9 7 9 (0 . 7 0 mmol)のテトラとドロフラン溶液 150 m L を、レープロリンアミド 2 0 . 0 9 (180.0 m Mol)のテトラとドロフラン溶液 500 m L に、45分間がけて滴下して添加した。次いで、この反応物を室温でさらに 2 時間、機械的に視 した。次いで、カリウム塩を除去するために反応物を 過し、 過物を N a 2 8 0 4 を 超して除去し、この無色の 過物に、トリフルオロ酢酸無水物(25.0 m L、0.180 m m o l)を一度に添加した。次いで、タフルオロ酢酸無水物(25.0 m L、0.180 m m o l)を一度に添加した。次いで、反応物を 1 時間室温で磁気的に視 し、生じた透明な黄色/ 色の溶液をロトパップ(ケ o to va P)で濃縮した。濃縮油に酢酸エチルを添加して過剰のトリフルオロ酢酸無水物を除去し、ロトパップで再濃縮した。この除去操作を、3回実施した。

[0106]

生じた油を、酢酸エチルと水との間で分配した。次いで生成物を酢酸エチルに抽出し、次いで水相を酢酸エチルで2回洗浄した。次いで、合わせた有機相を水と塩水で続けて洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥させ、 過および濃縮して、1-クロロアセチル-2-(8)-シアノピロリジンを黄色固体として得た。

あるいは、例えば2-エチルーヘキサン酸/水素化ナトリウムなどの混合物を塩基として使用して、反応を実行し得た。

[0107]

B. 遊離塩基形態の表題化合物の調製

CH₂ Cl₂ 60 mlが入った200mlのフラスコに、1.85 \Re (9.27mmol) の2-[(5-クロロー2-ピリニジル)アミノ]-1、1-ジメチルエチルアミンおよび \Re .95 \Re の \Re 2 CO \Re を添加し、混合物を氷槽中で冷却した。この冷却混合物に、CH₂ Cl₂ \Re 30 mlに溶解した、A) で調製した上記の塩化物化合物 1.20 \Re (7.14 mmol) を中っくりと添加した。生じた混合物を、室温で2日間撹した。次いで \Re 2 CO \Re を 過で除去し、 過物をロトパップで濃縮した。次いで \Re 3 IMS \Re 8 io to to \Re 6 Flosh クロマトグラフィーシステムを採用し、塩化メチレン中の \Re 8 メタノール溶液を溶離剤として用いて、未加工形態をシリカゲル上で精製し、遊離塩基形態の表題化合物を、粘着性黄色固体として得た。

[0108]

C. 表題化合物の調製

上記B)で調製した遊離塩基化合物を乾燥テトラヒドロフラン20mlに溶解した後、溶

.

[0118]

液中に塩化水素ガスを20秒間通気した。反応物を5分間機 し、ロトバップで、次りで 真空ポンプで濃縮し、表題化合物を、融点164°−166℃のオフホワイト色の固体と して得た。 1 8 C NMR (PPm) = 119.17。 [0109] 実施例2 本質的に実施例1に従い、その中のアミンを等量の上記または市販の a) 1 - [2 - [(5 - シアノ - 2 - ビリジニル) アミノ] - 1 、 1 - ジメチルエチル] アミン: b)1-[2-[(5-トリフルオロメチル-2-ピリジニル)アミノ]-1.1-ジメ チルエチル〕アミン: 10 こ) 1 ~ [2 ~ [(4 ~ メチルペンゲイル)アミノ] ~ 1、1 ~ デメチルエチル]アミン d) 1 - [2 - [(3 - クロロー 2 - ピリジニル)アミノ] - 1 . 1 - ジメチルエチル] アミン: e) 1 - [2 - [(4 - トリフルオロメチル - 2 - ピリジニル) アミノ] - 1 . 1 - ジメ チルエチル] アミン: f) 1 - [2 - [(3.5 - デクロロー2 - ピリジニル) アミノ] - 1.1 - デメチルエ チル] アミン: [0110] ま) 1 - [2 - [(3 - トリフルオロメチルー2 - ピリジニル)アミノ] - 1、1 - ジメ 20 チルエチル] アミン: ん) 1 - [2 - [(2. 2 - ジメチル - 1 - オキソプロピル)アミノ] - 1. 1 - ジメチ ルエチル] アミン: i) 1 - [2 - [(4 - クロロベンゲイル)アミノ] - 1 . 1 - ダメメ チ ルエチル]アミン j) 1 - [2 - [(デイソプロセルアミノ)カルポニル]アミノ] - 1、1 - デメチルエ チル〕アミン: k) 1 - [2 - [(4 - クロロフェニル)アミノ]カルポニル]アミノ]- 1 . 1 - ダメ チルエチル] アミン: 1) 1 - [4 - [(5 - シアノ - 2 - ピリジニル)アミノ]シクロヘキシル]アミン: 30 [0111] m) 1 - [4 - [(フェニルスルホニル) アミノ] シクロヘキシル] アミン: n) 1 - [4 - (ペンゲイルアミノ) シクロヘキシル] アミン: 0) 1 - [4 - [[(4 - トリフルオロメチル) - 2 - ピリミジニル] アミノ] シクロへ キシル] アミン: P) 1 - [4 - [(8 - トリフルオロメチル - 2 - ピリタ゚ニル) アミノ] シクロヘキシル] アミン: q) 1 - [[4 - [(4 - クロロフェニル) スルホニル] アミノ] シクロヘキシル] アミ た) 1 ~ [4 ~ [(5 ~ トリフルオロメチルー2 ~ ピリジニル) アミノ] シクロヘキシル 40] アミン: [0112] S) 1 - [4-[(2-クロロー4-ピリミジニル)アミノ]シクロヘキシル]アミン: t) 1 - [4 - [(4 - クロロペンゲイル) アミノ] シクロヘキシル] アミン: u) 1 - [4-[(2. 2-ジメチル-1-オキソプロピル)アミノ] シクロヘキシル] アミン: V) 1 - [4 - [(2 - ペンゲチアゲリル) アミノ] シクロヘキシル] アミン: w) 1 - [4 - [(4 - シアノフェニル) アミノ] シクロヘキシル] アミン: ×) 1 - [4 - [(シクロヘキシルカルポニル)アミノ] シクロヘキシル] アミン:

```
ソ) 1 - [4-[(5-クロロ-2-ベングチアゲリル) アミノ] シクロヘキシル] アミ
ン:
E) 1 - [4 - [[[(4 - トリフルオロメチル)フェニル]スルホニル]アミノ]シク
ロヘキシル] アミン:
aa)1-[4-[[(2-チエニル)スルホニル]アミノ]シクロヘキシル]アミン:
b b ) 1 - [2-(4-フルオロフェニル) - 1、1-デメチルエチル] アミン(市販)
cc) 1-(1.1-デメチル-2-フェニルエチル) アミン(市販):
d.d.) 1 - (4 - ペンチルビシクロ[2.2.2] オクター1 - イル)アミン(市販):
[0114]
                                                      10
ee) 1 - [4 - [4 - (トリフルオロメチル)フェノキシ] シクロヘキシル] アミン:
ff) 1 - [[4 - [4 - (クロロフェノキシ)] シクロヘキシル] アミン:

ます) 1 - [4 - [(3 - トリフルオロメチル)フェノキシ]シクロヘキシル]アミン:
んん) 1-[4-(8-クロロフェノキシ) シクロヘキシル] アミン:
i i ) 1 - [ 1 - [ [ ( 4 - クロロフェニル) アミノ] カルポニル] - 4 - ピペリシニル
] アミン:
」」)1− [1−[(タマイソプロピルアミノ)カルポニル]−4−ピペリタタニル]アミン
[0115]
kk)1-[1-(4-フェニル-2-チアソリル)-4-ピペリジニル]アミン:
                                                      20
| | | | 1 - [1 - [4 - (4 - クロロフェニル) - 2 - チアゾリル] - 4 - ピペリジニル
] アミン: および
mm) 1 - [1 - [4 - (4 - メトキシフェニル) - 2 - チアゲリル] - 4 - ピペリジニ
ル] アミン、
と 置 き 換 え 、 次 の 生 成 物 を 塩 酸 塩 と し て 得 た か 、 ま た は 実 施 例 1 の ( C ) を 実 施 し な かっ
た場合、遊離塩基として得た:
[0116]
A) 1 - [ [ [ 2 - [ ( 5 - シアノ - 2 - ピリジニル) アミノ] - 1 . 1 - ジメチルエチ
ル] アミノ] アセチル] - 2 - シアノー(8) - ピロリプン遊離塩基、白色固体 (触点
=47^{\circ}-49^{\circ}C, ^{13}C NMR \delta 118.87PPm (CN)) 2U7:
                                                      30
B) 1 - [ [ [ 2 - [ ( 5 - トリフルオロメチル - 2 - ビリジニル) アミノ] - 1. 1 -
シメチルエチル] アミノ] アセチル] -2-シアノ-(8)-ピロリシンニ塩酸塩、オフ
ホワイト色固体 (触点=170°-172°、13°C NMR δ 119.31PPm (
CN)) & U 7:
C) 1 - [[[2 - [(4 - メチルペンゲイル)アミノ] - 1、1 - ジメチルエチル]ア
ミノ] アセチル] - 2 - シアノー( 8 )ピロリジン遊離塩基、 白色固体 (触点 = 4 0°
-42°, 18°C NMR δ 118. 11PPm (CN)) γυτ:
D) 1 - [ [ [ 2 - [ ( 8 - クロロー 2 - ビリジニル) アミノ] - 1 . 1 - ジメチルエチ
ル] アミノ] アセチル] -2-シアノ-(S)-ピロリジンニ塩酸塩、オフホワイト色固
体 (触点=144°-146℃、<sup>13</sup>C NMR δ 118. 21PPm (CN)) とし
                                                      40
7:
[0117]
E) 1 - [ [ [ 2 - [ ( 4 - トリフルオロメチル- 2 - ピリジニル) アミノ] - 1. 1 -
ジメチルエチル]アミノ]アセチル]ー2ーシアノー(S)ーピロリシン遊離塩基、白色
固体 (触点=38°-40℃、<sup>13</sup>C NMR δ 119.57PPm (CN)) として
F) 1 - [ [ [ 2 - [ ( 3 . 5 - ジクロロー 2 - ビリジニル) アミノ] - 1 . 1 - ジメチ
ルエチル】アミノ】アセチル】-2-シアノ-(S)-ピロリシンニ塩酸塩、白色固体
(融点=108°-110℃、<sup>13</sup>C NMR δ 119.34PPm (CN)) として
```

G) 1 - [[[2 - [(3 - トリフルオロメチル - 2 - ピリジニル) アミノ] - 1 . 1 -ジメチルエチル] アミノ] アセチル] - 2 - シアノ- (8) - ピロリジンニ塩酸塩、オフ ホワイト色固体 (触点=112°-114℃、¹³C NMR δ 118.18PPm (CN)) YUT: H) 1 - [[[2 - [(2 . 2 - ジメチル - 1 - オ + ソプロピル) アミノ] - 1 . 1 - ジ メチルエチル】アミノ】アセチル】-2-シアノ-(8)-ピロリプンー塩酸塩、白色固 体 (触点=225°-227℃、¹³C NMR δ 119.24PPm (CN)) とし 7: [0118] I) 1 - [[[2-[(4-クロロベンゲイル) アミノ] - 1. 1 - デメチルエチル] ア 10 ミノ] アセチル] - 2 - シアノー(S) - ピロリジンー塩酸塩、白色結晶性固体 (触点 = $121^{\circ} - 123^{\circ}$ C, 13° C NMR δ 119. 34PPm (CN)) 2U7: J)1-[[[2-[[(シイソプロピルアミノ)カルポニル]アミノ]-1、1-シンメ チルエチル] アミノ] アセチル] -2-シアノ-(8) -ピロリプンー塩酸塩、 色固体 (触点=128°-130°、13°C NMR δ 118.10PPm (CN)) として K) 1 - [[[2 - [[[(4 - クロロフェニル) アミノ] カルポニル] アミノ] - 1. 1 - タン メチルエチル】 アミノ】 アセチル】 - 2 - シアノー(S) - ピ ロリジン - 塩酸塩、 黄色固体 (融点=112°-114℃、¹³ C NMR δ 119.67PPm (CN)) として: 20 [0119] L) 1 - [[[4 - [(5 - シアノ - 2 - ピリジニル) アミノ] シクロヘキシル] アミノ] アセチル] - 2 - シアノー (8) - ピロリジンニ塩酸塩、白色固体 (触点 = 2 4 2 ° -244°, 18 C NMR δ 119, 81PPm (CN)) YUT; M) 1 - [[[4 - [(フェニルスルホニル) アミノ] シクロヘキシル] アミノ] アセチ ル] - 2 - シアノ - (8) - ピロリジンー塩酸塩、白色固体 (融点 = 1 2 0 ° - 1 2 2 ℃、¹³ C NMR & 119. 25 PPm (CN)) として: N) 1 - [[[4 - (ペンゲイルアミノ) シクロヘキシル] アミノ] アセチル] - 2 - シ アノー(8)ーでロリジン遊離塩基、白色綿毛状(f|u||ン)固体 (触点=78。 -80°, 13 C NMR δ 119.68PPm (CN)) γυ7: 30 O) 1 - [[[4 - [[(4 - トリフルオロメチル) - 2 - ピリミジニル] アミノ] シク ロヘキシル〕アミノ〕アセチル]-2-シアノ-(8)-ピロリデンニ塩酸塩、白色固体 (>300℃で分解、¹³C NMR 8 119.97PPm (CN))として: [0120] P) 1 - [[4 - [[(8 - トリフルオロメチルー2 - ピリジニル) アミノ] シクロヘキ シル] アミノ] アセチル] - 2 - シアノ- (S) - ピロリプンニ塩酸塩、オフホワイト色 固体 (融点=289°-292℃、¹³C NMR & 119.65PPm(CN))と して: Q) 1 - [[[[4 - [(4 - クロロフェニル) スルホニル] アミノ] シクロヘキシル] アミノ] アセチル] - 2 - シアノー(8) - ピロリジンー塩酸塩、白色固体 (触点 = 1 40 60°-162°. 13 C NMR 8 119. 19PPm (CN)) YLT: R) 1 - [[[4 - [(5 - トリフルオロメチル - 2 - ピリデニル) アミノ] シクロヘキ シル] アミノ] アセチル] ー 2 ーシアノー(8)ーピロリジンニ塩酸塩、淡黄色固体 (融点=270°-273℃、¹³C NMR δ 119.02PPm (CN)) として: 8) 1 - [[[4-[(2-クロロ-4-ピリミジニル) アミノ] シクロヘキシル] アミ ノ] アセチル] -2-シアノ-(S)-ピロリプン二塩酸塩、白色固体 (触点=290 * - 2 9 3 °С, 1 3 С NMR 8 1 1 9. 2 8 P P m (CN)) У L 7 : [0121] T) 1 - [[[4 - [(4 - クロロペンゲイル) アミノ] シクロヘキシル] アミノ] アセ

チル] - 2 - シアノー. (8) - ピロリジンー塩酸塩、白色固体 (触点=260° - 2

٠,

```
6 8 °C, 1 8 C NMR δ 1 1 9. 2 9 P P m (CN) ) Y L 7;
ひ) 1 - [ [ [ 4 - [ ( 2 . 2 - シーメーメート ハ - 1 - オ + ソプロピル) アミノ] シクロヘキシ
ル] アミノ] アセチル] - 2 - シアノー(S) - ピロリプンー塩酸塩、白色固体 (触点
= 290° - 294° C. 13 C NMR δ 119. 3 P P m (CN) ) צ υ τ :
V)1-[[[4-[(2-ベンゲチアゲリル)アミノ]シクロヘキシル]アミノ]アセ
チル】 - 2 - シアノ - ( 8 ) - ピロリジンニ塩酸塩、オフホワイト色固体 (触点 = 2 4
6°-248°, 18 C NMR 8 1 1 9. 8 2 P P m (CN) ) 2 L 7:
W) 1 - [ [ [ 4 - [ ( 4 - シアノフェニル) アミノ] シクロヘキシル] アミノ] アセチ
ル] - 2 - シアノ - (8) - ピロリジンニ塩酸塩、白色固体 (触点 = 1 6 5° - 1 6 7
°C, 18 C NMR δ 1 1 9. 2 9 P P m (CN) ) γ L 7:
                                                      10
X ) 1 - [ [ [ 4 - [ (シクロヘキシルカルボニル) アミノ] シクロヘキシル] アミノ]
アセチル] - 2 - シアノ - ( S ) - ピロリジンー塩酸塩、白色固体 (触点 = 1 8 9° -
190°. 18 C NMR δ119. 84PPm (CN)) γιτ:
Y)1-[[[4-[(5-クロロ-2-ペンゲチアゲリル)アミノ]シクロヘキシル]
アミノ] アセチル] - 2 - シアノー (S) - ピロリプンニ塩酸塩、白色綿毛状固体 (融
点=290°-294℃、<sup>13</sup>C NMR δ 120. 32PPm (CN) ) として:
∑) 1 − [ [ [ 4 − [ [ [ (4 − トリフルオロメチル) フェニル] スルホニル] アミノ]
シクロヘキシル】アミノ] アセチル] -2-シアノ-(S)-ピロリジン-塩酸塩、極淡
黄色固体 (融点=135°-137℃、<sup>13</sup> C NMR δ 119.17PPm (CN)
                                                      20
) として:
A A ) 1 - [ [ [ 4 - [ ( 2 - チエニル) スルホニル] アミノ] シクロヘキシル] アミノ
] アセチル] - 2 - シアノー(S)ーピロリジンー塩酸塩、白色綿毛状固体 (融点=7
5° -77°, 13°C NMR 8 119. 58PPm (CN)) 2U7:
[0123]
BB) 1-[[[2-[(4-フルオロフェニル)-1、1-デメチルエチル]アミノ]
アセチル] - 2 - シアノー(S) - ピロリデンー塩酸塩、綿毛状淡黄色固体 (触点=1
98°-200°, 13 C NMR δ 119. 28PPm (CN) ) YU7:
CC) 1-[[(1, 1-デメチル-2-フェニルエチル) アミノ] アセチル] -2-シ
アノー (8) - ピロリシンー塩酸塩、白色固体 (触点=212°-214℃、<sup>13</sup>C N
                                                      30
MR δ 118. 61PPm (CN) ) として:
DD) 1-[[(4-ペンチルピシクロ[2.2.2] オクター1-イル) アミノ] アセ
チル] - 2 - シアノー(8) - ピロリプンー塩酸塩、綿毛状極淡黄色固体 (触点=99
"-102°C, 13 C NMR δ 119, 25 PPm (CN) ) VUT:
EE) 1-[[[4-[4-(トリフルオロメチル)フェノキシ]シクロヘキシル]アミ
/ ] アセチル ] - 2 - シアノー ( S ) - ピロリプンー塩酸塩、オフホワイト色固体 ( >
260℃で分解、18C NMR δ 119.29PPm (CN)) として:
FF) 1 - [ [ 4 - [ 4 - クロロフェノキシ) シクロヘキシル] アミノ] アセチル] - 2
- シアノー (S) ーピロリジンー塩酸塩、オフホワイト色固体 (融点 = 232° - 23
                                                      40
5°C, 18 C NMR δ 119. 61PPm (CN)) Συτ:
GG)1-[[[4-[(8-トリフルオロメチル)フェノキシ]シクロヘキシル]アミ
ノ] アセチル] - 2 - シアノ~(8) - ピロリジンー塩酸塩、綿毛状極淡黄色固体 (触
点= 1 2 0°-1 2 2℃、<sup>1 3</sup> C NMR δ 1 1 9. 2 3 P P m (CN)) として:
HH) 1 - [ [ [ 4 - [ ( 8 - クロロフェノキシ) シクロヘキシル] アミノ] アセチル]
- 2 - シアノ - (S) - ピロリシンー塩酸塩、綿毛状淡黄色固体 (触点 = 7 2° - 7 4
C, 1 3 C NMR δ 122. 02PPm (CN) ) として:
ⅠⅠ)1-[[[1-[[(4-クロロフェニル)アミノ]カルボニル]-4-ピペリジ
ニル] アミノ] アセチル] -2-シアノ-(8) - ピロリジンー塩酸塩、茶色固体 (融
点=172°-174℃、<sup>13</sup> C NMR δ 119. 64PPm (CN)) として:
```

[0125]

J J) 1 ー [[[1 ー [(ジイソプロピルアミノ)カルボニル] ー 4 ー ピペリジニル] アミノ] アセチル] ー 2 ー シアノー(8) ー ピロリジンー塩酸塩、白色固体 (触点 = 8 2 $^{\circ}$ ー 8 4 $^{\circ}$ 、 1 3 C NMR $^{\circ}$ 1 1 8 . 1 1 P P m (C N)) として:

KK) 1 - [[[1 - (4 - フェニル - 2 - チアゲリル) - 4 - ピペリジニル] アミノ] アセチル] - 2 - シアノー(S) - ピロリジンー塩酸塩、白色固体 (触点 = 1 4 1 $^{\circ}$ - 1 4 8 $^{\circ}$ C、 $^{\circ}$ S C NMR S 1 1 9 . 6 4 P P m(CN))として:

L L) 1 — [[[1 — [4 — (4 — クロロフェニルー 2 — チアゲリル] ー 4 ー ピペリジニル] アミノ] アセチル] ー 2 ー シアノー (δ) ー ピロリジンー 塩酸塩、オフホワイト 色固体 (融点 = 1 6 0 $^{\circ}$ ー 1 6 2 $^{\circ}$ $^{\circ}$ C NMR δ 1 1 9 . 3 P P m (C N) として:および

MM) $1-[[[1-[(4-(4-メトキシフェニル)-2-チアゲリル]-4-ピペリジニル] アミノ] アセチル]-2-シアノー(8)-ピロリジンー塩酸塩、オフホワイト色固体 (触点=154°-156℃、<math>^{1}$ C NMR 8 119. 3 P P m (CN)) として。

[0126]

実施例3

1 - [[[1 - [(4 - クロロフェニル) スルホニル] - 4 - ピペリプニル] アミノ] アセチル] - 2 - シアノ - (8) - ピロリプンー塩酸塩

A. 遊離塩基としての表題化合物の調製

75mlのCH。Cl。の入った200mlフラスコに、4.09(20.0mmol) の1-(tert-プトキシカルポニルアミノ)ピペリジンおよび7.49(53.3m mol)の K_2 CO_3 を添加し、退合物を氷槽中で冷却した。この冷却退合物に、 CH_2 C | 2 30m | に溶解した、1A) で調製した上記の塩化物化合物 2. 30分 (13. 3 mmol)をゆっくりと添加した。生じた混合物を、室温で3日間撹 した。次りでKゥ CO3 を 過で除去し、 過物をロトバップで濃縮した。次りで SIMS/Biotの 多e FIaSk クロマトグラフィーシステムを採用し、塩化メチレン中の3%メタノー ル溶液を溶離剤として用いて、未加工形態をシリカゲル上で精製し、遊離塩基形態の中間 体1-[[[1-[tert-プトキシカルポニルアミノ]-4-ピペリジニル]アミノ] アセチル] - 2 - シアノー(S) - ピロリジンを、黄金色油として得た。ジオキサン中 の4.0M HCIで、5時間、室温でこのt-bocアミンを脱保護し、1-[[[4 ーじペリジニル]アミノ]アセチル]-2-シアノー(8)ーじロリジンの二塩酸塩を白 色固体として得た。このアミン(300mg、0.97mmol)、CH2Cl230m | およびK 2 C O 3 5 6 0 m 3 (4. 0 2 m m o l) の氷冷退合物に、 1 5 m l の C H 2 Cl。に溶解した170m多 (0.81mmol)の4-クロロペンセンスルホニル塩 化物をゆっくりと添加した。生じた混合物を、氷冷温度で2時間撹 し、次りで室温で1 8時間機 した。EtOAc/水の後処理に続いて、SIMS/Biota9e Fla SL クロマトグラフィーシステムと、溶離剤として塩化メチレン中の3%メタノール溶 液を採用し、未加工形態をシリカゲル上で精製し、遊離塩基形態の表題化合物を得た。

[0127]

表題化合物の調製

上記で調製した遊離塩基化合物を、15m | ジオキサン中の4. 0M HC | に溶解した後、反応物を室温で5時間拠 し、次いでロトパップで濃縮し、次いで真空ポンプにかけ、表題化合物を触点252° - 255℃の淡緑色固体として得た。 ¹³ C NMR(PPm)=119. 25。

[0128]

実施例4

本質的に実施例 3 の手順に従い、その中の 4 - クロロベンゼンスルホニル塩化物を、等量の

α) 塩化シクロヘキサンカルポニル:

40

20

50

- b) 塩化4-クロロペンゲイル:
- c)塩化4-(トリフルオロメチル)フェニルスルホニル:および
- む) 塩化フェニルスルホニル:

で置き換え、

A) 1 — [[[1 — (シクロヘキシルカルボニル) — 4 — じペリジニル] アミノ] アセチル] — 2 — シアノー (8) — じロリジンー塩酸塩、白色固体 (触点 > 8 0 0 $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ C NMR δ 1 1 9 . 6 1 P P m (CN)) として :

B) 1 — [[[1 — (4 — クロロペンゲイル) — 4 — じペリジニル] アミノ] アセチル] — 2 — シアノー (8) — じロリジンー塩酸塩、白色固体 (触点 = 1 5 2° — 1 5 5 ℃、 1 3 C NMR δ 1 1 9 . 2 8 P P m (CN)) として:

C) 1 - [[[1-(4-トリフルオロメチル) フェニル] スルホニル] - 4- じペリジニル] アミノ] アセチル] - 2-シアノ-(8) - じロリジンー塩酸塩、白色固体 (融 点> 800 で、13 C NMR 8119 . 25 PPm (CN)) : および

D) 1 - [[(1-フェニルスルホニルー4-ピペリプニル) アミノ] アセチル] - 2 - シアノ- (S) - ピロリプンー塩酸塩、白色固体 (融点>300℃、¹⁸C NMR δ 119.58PPm (CN))

を得た。

[0129]

実施例5

1 - [[[4 - [(4 - フルオロベンゲイル)アミノ]シクロヘキシル]アミノ]アセチ 20 ル] - 2 - シアノー、S) - ピロリデンー塩酸塩

遊離塩基形態の表題化合物の調製

THF30mlの入った100mlフラスコに、0.326分(1.38mmol)の1-[4-[(4-フルオロペンゲイル)アミノ]シクロヘキシル]アミンおよび0.285分のK2CO3を添加し、混合物を氷槽中で冷却した。この冷却混合物に、THF10ml中の1-クロロアセチルー2-(8)-シアノピロリジン0.120分(0.69mmol)をゆっくりと添加した。生じた混合物を室温で5日間撹 した。カリウム塩を過で除去し、 過物をロトバップで濃縮した。次いで 8IMS/Biotage Flask クロマトグラフィーシステムを採用し、塩化メチレン中の5%メタノール溶液を溶離削として用いて、未加工形態をシリカゲル上で精製し、遊離塩基形態の表題化合物白色固体として得た。

[0130]

表題化合物の調製

上記で調製した遊離塩基化合物を20mlの乾燥酢酸エチルに溶解した後、溶液中に塩化水素ガスで20秒間通気した。反応物を15分間視 し、次いでロトパップで濃縮し、10ml無水プエチルエーテルで2回洗浄し、真空ポンプにかけ、表題化合物を、触点212°-214℃、13°CNMR 119.29PPm(CN)の白色固体として得た。

[0131]

原料物質を、例えば次のように調製できる:

求核原子: 1 - [4 - [(4 - フルオロペンゲイル) アミノ] シクロヘキシル] アミン: 40 の合成

[0132]

30

10

製削実施例

例えば遊離塩基形態の1-[[[4-(ペンツイルアミノ)シクロヘキシル]アミノ]アセチル]-2-シアノー(S)-ピロリプンのような有効成分50m分を各々含有する錠削を、次のように調製できる:

組成(錠削10,000個用)

 有効成分
 500.09

 ラクトース
 500.09

 かたくり粉
 352.09

 セラチン
 8.09

タルク (Talc) 60.09

ステアリン酸マグネシウム10.09(高度に分散した)シリカ20.09エタノール十分量

[0133]

有効成分をラクトースおよび292分のかたくり粉と混合し、混合物をセラチンのアルコール溶液で湿らせ、ふるいを利用して粒状化した。乾燥の後、残りのかたくり粉、タルク、ステアリン酸マグネシウムおよび高度に分散したシリカを混合し、混合物を圧縮して、各々145.0m分の重量で、有効成分含量が50.0m分の錠剤を得、所望により細かい用量の調整のために破砕用溝を付けて提供できた。

10

【国際公開パンフレット】

(12) INTERNATIONAL APPLICATION PUBLISHED UNDER THE PATENT CHOPERATION TREATY (PCT)

(19) World Intellectual Property Organization
International Review



INDUCCI INDERNALINCI ON CREMENTALISMO COLOR

[43] International Publication Date 20 December 2001 (20.12.2001)

PCT

(30) International Publication Num WO 01/96295 A2

- (51) Internetianal Parest Clamilipetins': C0707 207/00 (14) Agent RECKER, Knarad, Noveth All, Conjumb Internetianal Property, Patent & Trademark Dept., C11-4002 (211) Internetianal Application Number: PCE/COVIAGES (32) Intercept of the file of the control of the co (30) Priority Date: 09/592.36 (71) Applicate tim oil designated States encrys 47, 1651: NO-VARTS AC [CHACK], Schwiesenshaller 215, CH-4058 Batel ACIA.

Ca) late: Oxiganic communions

(57) Abstract: The pressil levening relates to certain N-(subclaimed physits-e-paragramidities of formula ti) rehardle Y is as defined form, in the formula till related from the related fitting only form. Camp, each of terminals (It instituted DPFIV) (dispertitely specialised relations.)

They are therefore indicated from any pharmaceuticals in inhibiting DPFIV and in the treatment of conditions and lead by DPFIV, such as non-insulan dependent disbettes mellings, arthritis, obscity, categoposiss and further conditions of impaired phases observation.

PCT/EP01/06595

Organic Compounds

The present invention relates to the area of dipeptidyl peptidase-IV inhibition and, more particularly, relates to certain N-(substituted glycyly-2-cyanopymolidines, pharmaceutical compositions containing said compounds, and the use of said compounds in inhibiting dipeptidyl peptidase-IV.

-1-

Obseptivity peptidase-IV (DPP-IV) is a serine protesse which cleaves N-terminal dispetides from a peptide chain containing, proferably, a proline residue in the penutimete position. Although the biological rote of DPP-IV in mammalian systems has not been completely established, it is believed to play an important role in neuropeptide metabolism, T-cell activation, attachment of concer cells to the endothelium and the entry of HIV into tymphoid cells.

Likewise, it was discovered that DPP-IV is responsible for inactivating glucagon-like peptide-1 (GLP-1). Since GLP-1 is a major stimulator of pencreatic insulin secretion and has direct beneficial effects on glucose disposal, DPP-IV inhibition appears to represent an attractive approach e.g. for treating non-insulin-dependent disbetes metitus (NIDDM).

The present invention provides new DPP-IV inhibitors which are effective e.g. in treating conditions mediated by DPP-IV inhibition, pharmaceutical compositions e.g. useful in inhibiting DPP-IV and a method of inhibiting DPP-IV.

The present invention provides compounds of formula I:

where Y is selected from the group consisting of:

PCT/EP01/04595

-2-

e) a group of the formula R-N, whore R

is an unsubstituted pyridine or pyrimidine ring; a pyridine or pyrimidine ring which is mono- or independently di-substituted by halo, trifluoromethyl, cyano, ritro or C_{1-s}alkyl; unsubstituted benzoyl; a bonzoyl group which is mono- or di-substituted by halo or C_{1-s}alkyl; C_{1-s}alkylcorboryl; di-C_{1-s}alkylaminocarbonyl; unsubstituted phenylaminocarbonyl; or a phenylaminocarbonyl group which is mono- or di-substituted on the phenyl ring by halo or C_{1-s}alkyl;

b) a group of the formula

is an unsubstituted pyridine, pyrimidine or phenyl ring; a pyridine, pyrimidine or phenyl ring which is mono- or independently dissubstituted by halo, trifluoromathyl, cyano, nitro or Cicalityl; an unsubstituted phenylsullonyl group; a phenylsullonyl group which is mono- or disubstituted on the phenyl ring by halo, trifluoromethyl, cyano, nitro or Cicalityl; unsubstituted benzoyl; a benzoyl group which is mono- or disubstituted by helo or Cicalityl; Cicalitylcarbonyt thienyl sulfonyl; unsubstituted benzothiazole; or a benzothiazole group which is substituted on the phenyl ring by halo or Cicalityl;

c) a group of the formula R. , where R.

is an unsubstituted phenyl ring; or a phenyl ring which is mono- or obsubstituted by halo or $C_{14} {\rm Rikyt}_{\rm c}^*$

PCT/EP01/06595

of) a group of the formula $\begin{array}{c} \\ \\ R_{3} \end{array} \text{, where } R$

is an unsubstituted phenylsulfonyl group; a phenylsulfonyl group which is mono- or di-substituted on the phenyl ring by halo, triffuorornothyl, cyano, nitro or Ci-4-aktyl; Ci-86kylcarbonyl; di-Ci-4akylaminocarbonyk unsubstituted benzoyl; a benzoyl group which is mono- or di-substituted by halo or Ci-4akyl unsubstituted phonylaminocarbonyl; phanylaminocarbonyl which is mono- or di-substituted on the phanyl ring by halo or Ci-4akyl; a phenyl-substituted thiazote ring; or a phenyl-substituted thiazote ring; or a consistent of the phanyl ring by halo or Ci-4akyl; a phenyl-substituted thiazote ring; or a consistent of the phanyl ring by halo or Ci-4akyl; a phenyl-substituted thiazote ring; or a phenyl-substituted by halo or Ci-4akyl; a phenyl-substituted by halo or Ci-4akyl; a phenyl-substituted by halo or Ci-4akylixay;

-3-

e) a (4-pentylbicyclo(2.2.2)oct-tyl) amine group; and

f) a group of the formula $\mathbf{R_4} = \mathbf{0}$ where \mathbf{F}

is an unsubstituted phenyl ring; or a phonyl ring which is mono- or disubstituted by helo, trifluoromethyl, cyano, nitro or $C_{1:e}$ elkyl; and

g)

where R_6 is $C_{3,6}$ cyclosikyl-carbonyl, if Z is N; or R_6 is $C_{3,6}$ cyclosikyl-carbonylamino, if Z is GH;

or an acid addition salt thereof.

Preferred compounds are those of formula ta:

PCT/EP01/06595

where Y is selected from the group consisting of:

a) a group of the formula R' , where R'

is an unsubstituted pyridine or pyrimidine ring; a pyridine or pyrimidine ring which is mono- or independently di-substituted by halo, trifluoromethyl or cyano; unsubstituted benzoyl; a benzoyl group which is monosubstituted by halo or C₁₋₆-elkyl; C_{1-e}alkylcarbonyl; di-C_{1-e}alkylaminocarbonyl; unsubstituted phenylaminocarbonyl; or a phenylaminocarbonyl group which is monosubstituted on the phenyl ring by halo or C_{1-e}alkyl;

is an unsubstituted pyridine, pyrimidine or phenyl ring; a pyridina, pyrimidine or phenyl ring which is monosubstituted by halo, tritiuoromethyl, cyano, nitro or C_{1-a}-alkyt; an unsubstituted phenylsutionyl group; a phenylsutionyl group which is monosubstituted on the phenyl ring by halo, tritiuoromethyl, cyano, nitro or C_{1-a}-alkyt; unsubstituted benzoyt; a benzoyt group which is monosubstituted by halo or C_{1-a}-alkyt; C_{1-a}-alkytcarbonyl; thlenyl sutlonyt; unsubstituted benzothiazole; or a benzothiazole group which is substituted on the phenyl ring by halo or C_{1-a}-alkyt;

c) a group of the formula R₂ , where R₂

is an unsubstituted phonyl ring; or a phonyl ring which is monocubatiluted by halo or $\mathbf{C}_{t,\phi}$ alsyt;

WO 01/96295 PCT/EP01/06595

- 5 -

d) a group of the formula , where
$$R_i$$

is an unsubstituted phenylsullarlyl group; a phenylsullarlyl group which is monosubstituted on the phenyl firig by halo, trifluoromathyl, cyano, nitro or C₁, alkyl; C₁, alkylcathonyl; dh.C₁, alkyli; C₁, alkyli; C₂, alkylianthocathonyl; unsubstituted benzoyl; a benzoyl group which is monosubstituted by halo or C₁, alkyl; unsubstituted phenylaminocathonyl; phenylaminocathonyl; phenylaminocathonyl which is monosubstituted on the phenyl ring by halo or C₁, alkyl; a phenylambathuted thiszole ring; or a phenylaubstituted thiszole ring wherein the phenyl ring is monosubstituted by halo or C₁, alkoxy;

e) a (4-pentyfolcyclo[2.2.2]oct+yf)amine group; and

is an unautatituted phenyl ring; or a phenyl ring which is monosubstituted by halo, trifluoromethyl, cyano, ritro or C₁=±lkyl;

or an acid addition salt thereof.

More preferred compounds are those of formula to:

where Y" is selected from the group consisting of:

PCT/EP01/06595

-6-

a) a group of the formula R= 3, where R=

is an unauhsbituted pyridine or pyrimidine ring; a pyridine or pyrimidine ring which is monosubstituted by chloro, trifluoromethyl or cyano or disubstituted by chloro; unsubstituted benzoyl; a benzoyl group which is monosubstituted by chloro, mothyl or ethyl; C+alkylcarbornyl; di-C₁, salkylaminocarbornyl; unsubstituted phenylaminocarbornyl; or a phenylaminocarbornyl group which is monosubstituted on the phenyl ring by chloro:

b) a group of the formula
$$R_1^{-} \ \ \, \ \ \, \ \, \ \, \ \, , \ \, \text{where } R_1^{+}$$

is an unsubstituted pyridino, pyrimidine or phenyl ring; a pyridino, pyrimidine or phenyl ring which is monosubstituted by chloro, trifluoromethyl or cyano; an unsubstituted phenyisulfonyl group; a phenylsulfonyl group which is monosubstituted on the phenyl ring by chloro or trifluoromethyl; unsubstituted benzoyl; a benzoyl group which is monosubstituted by chloro; Chalkytcarbonyl; thienyl sulfonyl; unsubstituted benzoshiazole; or a benzothiazole group which is substituted on the phenyl ring by chloro;

c) a group of the formula
$$R_g^{-}$$
, where R_g^{-} is an unsubstituted phenyl ring; or a phenyl ring which is monosubstituted

.

d) a group of the formula , where
$$P_{3}^{\prime}$$

W/D 01/96295

PCTF/80701/06595

-7.

is an unsubstituted phenylsulfonyl group; a phenylsulfonyl group which le monosubetiluted on the phenyl ring by chloro or trifluoromethyl; C₁, edbylcarbonyl; di-C₁₋₀allylsaminocarbonyl; unsubstituted benzoyl; a benzoyl group which is monosubstituted by chloro; unsubstituted phenylaminocarbonyl; phenylaminocarbonyl; phenylaminocarbonyl which is monosubstituted on the phenyl ring by chloro; a phenyl-substituted thiazole ring or a phenyl-substituted thiazole ring wherein the phenyl ring is monosubstituted by chloro or methoxy;

e) a (4-pentylbicyclo(2.2.2)oct-l-yl)amine group; and

is an unsubstituted phenyl ring; or a phenyl ring which le monoaubstituted by chloro or triffuoromethyl;

or an acid addition salt thereof.

Compounds of formulae I, I a or I c, wherein Y represents a group of tormula b); I); and g) (wherein Z is CHI), are preferably in the trans orientation that is represented by formulae

PC*F/FJPU1/06595

-8-

in another embodiment, the instant Invention provides pharmaceutical compositions e.g. useful in inhibiting DPP-IV comprising a pharmaceutically acceptable carrier or discent and a therapeutically effective amount of a compound of formula (above, or a pharmaceutically acceptable acid addition salt thereof, preferably a compound of formula is above, or a pharmaceutically acceptable acid addition salt thereof, more preferably a compound of formula ib above, or a pharmaceutically acceptable acid addition salt thereof, and even more preferably a

PCT/KJ*01/06595

-9-

compound of formula ic above, or a pharmaceutically acceptable acid addition ealt thereof.

In still another embodiment, the instant invention provides a method of inhibiting DPP-IV comprising administering to a mannral in need of such treatment a therapeutically effective amount of a compound of formula I above, or a pharmaceutically acceptable acid addition sait thereof, preferably a compound of formula Ia above, or a pharmaceutically acceptable acid addition sait thereof, more preferably a compound of formula to above, or a pharmaceutically acceptable acid addition sait thereof, and even more preferably a compound of formula ic above, or a pharmaceutically acceptable acid addition sait thereof.

In a further embodiment, the instant invention provides a method of treating conditions mediated by DPP-IV inhibition comprising administering to a memmal in need of such treatment a therapostically effective amount of a compound of formula I above, or a pharmaceutically acceptable acid addition sait thereof, preterably a compound of formula Is above, or a pharmaceutically acceptable acid addition sait thereof, more preferably a compound of formula Is above, or a pharmaceutically acceptable acid addition sait thereof, and even more preferably a compound of formula Is above, or a pharmaceutically acceptable acid addition sait thereof.

The present invention else relates to the use of a compound according to the instem invention or a pharmacoutically acceptable salt thereof e.g. for the manufacture of a medicament for the prevention or treatment of diseases or conditions associated with elevated levels of DPP-IV.

The compounds of formula I can exist in free form or in acid addition antitorm. Pharmacoutically acceptable (i.e., non-toxic, physiologically acceptable) saits are preferred, although other salts are also useful, e.g., in isolating or purifying the compounds of this invention. Although the preferred acid addition salts are the hydrochlorides, salts of methanesulfonic, sulfuric, phosphorio, clinic, lactic and acotic acid may also be utilized.

PCT/KP01/06595

- 10 -

The compounds of the invention may exist in the form of optically active isomers or disservolcomers and can be separated and recovered by conventional techniques, such as chromatography.

Listed below are definitions of various terms used to describe this invention. These definitions apply to the terms as they are used throughout this specification, unless otherwise finited in specific instances, either individually or as part of a larger group.

The term "halo" refers to chloro, fluoro, bromo or lodo.

The term "C-allkyl" and the "C-salkyl" portion of "til-C-alkylaminocarbonyl" refers to straight or branched chain hydrocarbon groups having 1 to 8 carbon atoms, preferably 1 to 4 carbon atoms, more preferably 1 to 2 carbon atoms. Exemplary alkyl groups include methyl, ethyl, propyl, sopropyl, n-butyl, t-butyl, leobutyl, pentyl, hexyl and the like.

The "C₁₋₈aikyt" portion of "C₁₋₂aikytcarbonyt", in addition to the definition above, also refers to cyclic hydrocarbon groups, e.g. cyclopropyl, cyclobutyl, cyclopentyl and cyclobaxyl.

The C_{28} portion of C_{28} cycloalkyl-carbonyl refers to e.g. cyclopropyl, cyclobutyl, cyclopentyl and cyclohexyl.

The bond containing the wavy line signifies the point of attachment of the "Y" group to the glycyl-2-cyanopyrolidine molety.

The N-(substituted glycyf)-2-cyanopyrolidines of the Invention may be prepared, e.g., by a process which comprises coupling a rescrive (2-cyanopyrroldine)carbonytmathylene compound with an appropriate substituted amine. More particularly, the compounds of formula I may be prepared by reacting a compound of formula II

PCT/EPQ1/06595

8

where X is a reactive group (preferably a halogen group such as chlorine, bromine or iodine, more preferably chlorine) with a compound of formula III

-11-

Y-NF

where Y is as defined above, and recovering the resultant compound of formula I in free form or in acid addition salt form.

The coupling may be effected by reacting the compound of formula if with 1 to 3 equivalents, preferably 3 equivalents, of a primary amine compound of formula if. The reaction is conveniently conducted in the presence of an inert, organic solvent, preferably a chlorinated, alightatic hydrocarbon such as methylene chloride or a cyclic either such as tetrahydroturan, at a temperature of from about 0° to about 95°C., preferably from about 0° to about 25°C.

The compounds of the invention may be isolated from the reaction mixture and putitied in conventional manner, e.g., by chromatography,

The starting compounds of formula II may be propered by the following twostep reaction:

STEP 1

STEP 2

x c x

X TFAA II

W() 01/96295

PCT/EP01/06595

- 12 -

where X is as defined above.

Step 1 involves the reaction of the L-prolinamide compound of formula IV with a slight molar excess of a haloacetythalide such a chloroacetythioride or bromoacetythromide and a base, e.g., an inorganic base such as potassium corbonate or an organic base such as triethylamino. The reaction is conveniently conducted in the presence of an inort, organic solvent, preferably a cyclic ether such as tetrahydrofuran or a chlorinated alighetic hydrocarbon such as methylene chloride at a temperature of from about 0° to about 25°C., preferably from about 0° to about

Stop 2 concerns the dehydration of the compound prepared in Step 1, i.e., a compound of formula V, with 1 to 2 equivalents of trifluoroacetic anhydride (TFAA) to obtain a compound of formula II. The dehydration is conveniently conducted in the presence of an inert, organic solvent, preferably a cyclic either such as tetrahydrofuran or a chilorinated, at phatic hydrocarbon such as methylene chloride, at a temperature of from about 0° to about 25°C., preferably from about 0° to about

Insofar as their preparation is not particularly described herein, the primary amine compounds of formula III are either known or may be prepared from known compounds in a known manner or analogously to known methods or analogously to methods described in the Examples. For example, the amine compounds of formula fil may be prepared by reacting excess 1,2-diamino-2-mothylpropene with the appropriate chloropyridine, chloropyrimidine, acid chloride, carbamoyt chloride or sulforn/ chloride. Thus, 2-f(5-chloro-2-pyridiny/hamino)-1.1-dimethylamine can be prepared by refluxing 2,6-dichloropyridine in excess 1,2-diamino-2-methylpropane for a period of between 2 and 12 hours. The following amines can be prepared in a similar fashion: a) 2-((5-cyano-2-pyridinyi)amino)-1,1-dimethylethylamine from 6cyano-2-chloropy/idine, b) 2-((5-trifluorometyl-2-py/idinyl)amino)-1,1dimethylethylemine from 5-trilluoromethyl-2-chloropyridine, c) 2-[(3-chloro-2pyridinyf)amino[-1,1-dimethylathylamine from 2,3-dichloropyridine, d) 2-[(3,5-dichloro-2-pyridinyl)amino]-1,1-dimethylethylamine from 2,3,8-trichloropyridine, and e) 2-[(3tiffluoromethyl-2-pyridinyl)amino]-1,1-dimethylethylamine from 2-chloro-8trifluoromethyl pyridine. The following amines can be prepared in a similar fashion at

PCT/EP01/06595

- 13 -

room temperature or tower, in the presence of an organic solvent, such as tetrahydrofuran and a base, such as potassium carbonalo: a) 2-[(4methylbenzoyljaminoj-1,1-dimethylathylamina from p-folucyl chlorida, b) 2-[(4trifluoromethyl-2-pyridinyl)emino]-1,1-dimethylethylamine from 2-chloro-4-(triffuoromethy))pyridine, c) 2-[(2,2-dimethyl-1-excopropyf)amine]-1,1dimethylethyljemine from trimethylecetyl chloride, d) 2-((4-chlorobonzoyi)amino)-1,1dimethylethylemine from 4-chlorobenzoyl chloride, e) 2-[[(dlsopropylamino)carbonyljamino]-1,1-dlmothylothylamine from disopropylcarbamylchicride, and i) 2-[[[(4-chlorophenyl)amino]carbonyl]amino]-1,1dimethylethylamine from 4-chlorophenyl isocyanate, in addition, the amine compounds of formula III may be prepared by reacting excess trans-1,4diaminocyclohexane with the appropriate chloropyndine, chloropyrimidine, acid chloride, carbamoyi chloride, chlorobenzothlazole or sulfonyl chloride. For example, 1-[4-[(5-cyano-2-pyridinyl)amino)cyclohexylamine can be prepared from 6-cyano-2chloropyristine and two equivalents of 1,4-diaminohexane at room temperature in the presence of an organic solvent, such as dioxane and a base, such as potassium carbonate, for a period of between 2 and 48 hours. The following amines can be prepared in a similar (ashion: a) 1-[4-](phenylaullanyl)amino)cyclohexyl)amine from phenylsulfonyl chloride, b) 1-(4-(benzoylamino)cyclohaxyl]amine from benzoylchloride, c) t-[4-][(4-tritluoromethyl)-2-pyrimidinyl]amino]cyclohexyl]amine trom 2-chloro-4-(tritluoromethyl)pyrimidina, d) 1-[4-[((3-trifluoromethyl)-2pyridinyl)aminojcyclohaxyljamine from 3-tritiuoromethyl-2-chtoropyridine, e) 1-[[4-[(4chlorophemyl)sulfonyl]amino]cyclohexyl[amine from 4-chloropenzenesulfonyl chloride, t) 1-{4-{(5-trifluoromethyl-2-pyridinyl)aminojayalohexyljamino from 5-trifluoromethyl-2chloropyridine, g) 1-[4-[(2-chloro-4-pyrimidinyl)amino]cyclohexyljamine from 2,4 dichtoropyrimidine, h) 1-[4-](4-chtorobenzoyt)amino]cyclohexyl[amine from 4chlorobenzoyl chloride, i) 1-[4-[(2,2-dimethyl-1-oxopropyl)amino]cyclohexyl]amine from trimethylacetyl chloride, j) 1-[4-[(2-benzothlazetyl)amino]cyclohexyl]amino from 2-chlorobenzothiazota in THF at reflux for 18 hr., iq 1-[4-[(4oyanophenyljaminojcyclohexyljamine from 4-aminobenzonitrile in DMF at 100°C for 48 hours, i) 1-[4-[(cyclohexylcarbonyl) amino]cyclohexyl]amine from cyclohexanecarbonyl chloride, m) 1-(4-((5-chloro-2benzothiazolyl)amino]cyclohaxyl]amine from 5-chloro-2-mercaptobenzothiazole at > 200°C for 1 hr in 1,4-diaminocyclohexane as solvent, n) 1-j4-((4-

PCT/EP01/06595

- 14 -

trifluoromethyl)phenyl]sullonyl]amino]cyclohexyl]amine from 4-(trittuoromethyi)benzenesulfonyi chloride, and o) 1-[4-[](2thianyi)sulfornyi]aminojcyclohexy/jamine from 2-(thienyi)sulfornyi chloride. Moreover, the arrive compounds of formula III may be prepared by reacting trans-4aminocyclohexano) with the appropriate chloropyridine, chloropyrimidine, acid chloride, carbamoyl chloride, chlorobenzoth'azole or sulfonyl chloride. For example, 1-[4-[4-(trifluoromethyl)phenoxy[cyclohexyl]amine can be prepared by slowly adding 4-fluorobenzotrilluoride (1.25 equivalents) to a auspension of sodium hydride (3.00 equivalents) and trans-4-eminocyclohexanol (1.00 equivalent) in DMF. The desired amine is obtained after stirring for three hours at 60°C and then at room temperature for 18 hours. The following arrives can be prepared in a similar fashion: a) 1-[4-[4-(chlorophenoxy)lcyclohoxy/lamine from 1-chloro-4-fluorobenzene, b) 1-f4-f(3trifluoromethyl)phenoxy)cyclohexyl(amine from 1-fluoro-9-trifluoromethylbenzene, and c) 1-(4-(3-chiorophenoxy)cyclohexyl)amine from 1-chloro-3-fluorobenzene. Furthermore, the amine compounds of formula III may be prepared by reacting tenbutyl-4-piperidyloarbamate with isocyanates and carbamyl chlorides followed by terrbutylcarbamate deprotection. For example, t-[1-[[(4-chlorophenyl)arrino]carbonyl]-4piperidinyljamine, monohydrochloride can be prepared with the addition of 4chlorophenyl isocyanete (1.00 equivalent) to a solution of fert-bulyi-4piperidylcarbamate (1.00 equivalent) in tetrahydrofuran followed by stirring at ice water temperature for two hours, followed by deprotection of the resulting urea. (hydrogen chloride in ethyl acetate). 1-[1-[(disopropylamino)carbonyl]-4piperitiny/jamine can be prepared in a similar fashion from disopropy/carbarnyl chloride. Still further, the amine compounds of formula ill may be prepared from tartbutyl-4-piperidyloarbamate to provide 1-(1-(4-(4-Z-phenyl)-2-triazolyl)-4piperidinyljamines where Z is either H, Cl or methoxy. For example, 1-[1-[4-(4methoxyphenyl)-2-thlazolyl)-4-piperidinyl)amine, monohydride can be prepared with the addition of benzoyl isothiocyanate (1.00 equivalent) to a solution of tert-butyl-4piperidyloszbamate (1.00 oquivalent) in tetrahydrofuran followed by stirring at room temperature for two hours. Hydrohysis of the resulting benzoyl isothlocyanate (KgCO₂/H₂O, reflux for 24 h) provides the thloures which is reacted with 1.00 equivalent of 2-bromo-4'-methoxysostophenone (EtOH, NELs at reflux for 2 hours). Deprotection of the t-butylcarbamate protecting group (hydrogen chloride in city)

PCT/EP01/06595

· 15 -

acetate) provides the target amine monohydrochloride. The following amines can be prepared in a similar fashion: a) 1-(1-(4-phonyl-2-thiozolyl)-4-piperidinyl[amine from 2-bromoacetophenone, and b) 1-(1-(4-(4-chlorophenyl)-2-thiazolyl)-4-piperidinyl[amine from 2-bromo-4'-chloroacetophenone.

The compounds of formula I having basic groups can be converted into acid addition satts, especially phermaceutically acceptable acid addition satts. For example, the tree base of a compound of formula I can be reacted with hydrochloric acid in gaseous form to form the corresponding mono- and cl-hydrochloride satt forms, whereas reacting the free base with methanesulfonic acid forms the corresponding mesylate satt form. All pharmaceutically acceptable acid addition satt forms at the compounds of formula I are intended to be embraced by the scope of this invention.

In view of the close relationship between the free compounds and the compounds in the form of their salts, whenever a compound is referred to in this context, a corresponding salt is also intended, provided such is possible or appropriate under the circumstances.

The compounds, including their salts, can also be obtained in the form of their hydrates, or include other solvents used for their crystallization.

As indicated above, all of the compounds of formula I, and their corresponding pharmacoutically accopitable acid addition solts, are useful in inhibiting DPP-IV. The ability of the compounds of formula I, and their corresponding pharmaceutically acceptable acid addition saits, to inhibit OPP-IV may be demonstrated employing the Caco-2 OPP-IV Acoay which measures the ability of test compounds to inhibit DPP-IV activity from human colonic carcinoma cell extracts. The human colonic carcinoma cell line Caco-2 was obtained from the American Type Culture Collection (ATCC HTB 37). Differentiation of the cells to Induce OPP-IV expression was accomplished as described by Relatier, et al. In an article entitled "Increased expression of Intersinal cell line Caco-2" in Proc. Natl. Acad. Sci., Vol. 90, pgs. 5767-5761 (1993). Cell extract is prepared from cells solubilized in 10mM Tris HCI, 0.15 M NaCl, 0.04 Llu.aprotinin, 0.5% nonidet-P40, pH 8.0, which is certifluged at 35,000 g for 30 min.

PCT/EP01/06595

- 16 -

at 4°C. to remove cell debris. The assay is conducted by adding 20 µg sotubilized Caco-2 protein, dilated to a final volume of 125 µf in assay buffer (25 mM Tris HCl pH 7.4, 140mM NsCl, 10 mM KCl, 1% bovine serum albumin) to microtilor plate wells. After a 60 min. Incubation at room temperature, the reaction is initiated by adding 25 µf of 1 mM substrate (H-Manthe-Profine-pNA: pNA is p-nitrosnitine). The reaction is carried out at room temperature for 10 minutes after which time a 19 µf volume of 25% glacial acetic acid is added to stop the reaction. Test compounds are typically added as 30 µf additions and the assay buffer volume is reduced to 86 µf. A standard curve of free p-nitrosnitine is generated is linear and is used for interpolation of substrate consumption (catalytic activity in minoles substrate cleaved /min). The endpoint is determined by measuring absorbance at 405 nm in a Molecular Devices UV Max microtiter plate reader.

The potency of the test compounds as DPP-IV inhibitors, expressed as ICes is calculated from 8-point, dose-response curves using a 4-parameter logistic function.

The following IC_{∞} 's were obtained:

Compound	Caco-2 DPP-IV (nM)
Ex. 1	2
Ex. 2A	2
Ex. 28	5
Ex. 20	89
Ex. 2D	44
Ex. 2E	27
Ex. 2F	45
Ex. 2G	270
Ex. 2H	79
Ex. 21	80
Ex. 2J	41
Ex. 2K	56
Ex. 2L	3

₩O 01/96295

PCT/EP01/06595

- 17 -

Ex, 2M	34
Ex. 2N	5
Ex. 20	8
Ex. 2P	15
Ex. 20	30
Ex. 2R	4
Ex. 23	3
Ex. 2T	31
Ex. 2U	39
Ex. 2V	9
Ex. 2W	13
Ex. 2X	22
Ex. 2Y	12
Ex. 2Z	68
Ex. 2AA	58 .
Ex. 288	. 19
Ex. 2CC	29
Ex. 2DD	158
Ex. 2EE	23
Ex. 2FF	15
Ex. 2GG	22
Ex. 2HH	18
Ex. 2N	44
Ex. 2JJ	94
Ex. 2KK	28
. Ex. 2LL	61
Ex. 2MM	22
Ex.3	124
Ex. 4A	24
Ex. 48	35
Ex. 4C	83
Ex. 4D	114
<u> </u>	

W() 01/96295

PCT/EP01/06595

- 18 -

Ev g	76
	30
l .	l .

The ability of the compounds of formula I, and their corresponding pharmaceutically acceptable acid addition salts, to inhibit DPP-IV may also be demonstrated by measuring the effects of test compounds on DPP-IV activity in human and rat plasma employing a modified version of the assay described by Kubota, et al. in an article entitled "Involvement of dipeptidytpeptidase IV in an In vivo Immune response" in Clin, Exp. Immunol., Vol. 89, pgs. 192-197 (1992). Briefly, 6 \(\mu \) of plasma are added to 98-well flat-bottom micorriter plates (Falcon), followed by the addition of 5 μ of 80 mM MgCl₃ in incubation buffer (25 mMHEPES, 140 mM NaCl, 1% RtA-grade BSA, pH 7.8). After a 60 min, incubation at room temperature, the reaction is initiated by the addition of 10 µl of incubation buffer containing 0.1 mM substrate (H-Glycine-Proline-AMC; AMC is 7-amino-4-methylcoumerin). The plates are covered with aluminum foll (or kept in the dark) and incubated at room temperature for 20 min. After the 20 min. reaction, florescence is incasured using a Cyto-Fluor 2350 fluorimeter (Excitation 380 mm Emission 460nm; sensitivity setting 4), Test compounds are typically added as 2 μ additions and the assay buffer volume is reduced to 19 µL. A fluorescence-concentration curve of free AMC is generated using 0-80 $\mu{\rm M}$ solutions of AMC in assay buffer. The curve generated is linear and is used for interpolation of substrate consumption (catalytic activity in nimbles substrate deaved/min). As with the previous assay, the potency of the test compounds as DPP-IV inhibitors, expressed as ICo, is calculated from 8-point, dose-response curves using a 4 parameter logictic function.

The following IOso's were obtained:

Compound	human plasma DPP-IV (nM)	rat plesma DPP-IV (nM	
Ext 1	30	6	
Ex. 2A	10	5	
Ex. 2B	59	11	
Ex. 20	50	25	
Ex. 20	93	71	
Ex. 2E	27	19	

PCT/EP01/06595

(59)

· 19 ·

Ex. 2F	46	37
Ex. 2G	159	111
Ex. 2H	79	46
Ex. 21	73	31
Ex.2J	421	49
Ex. 2K	905	38
Ex. 2L	9	4
Ex. 2M	10	6
Ex. 2N	10	5
Ex. 20	8	8
Ex. 2P	16	11
Ex. 2Q	38	38
Ex. 2R	23	15
Ex. 28	4	2
Ex. 2T	26	37
Ex, 2U	27	14
Ex. 2V	28	11
Ex. 2W	19	7
Ex. 2X .	47	20
Ex. 2Y	124	37
Ex. 2Z	122	88
Ex. 2AA	33	16
Ex. 288	30	13
Ex. 2CC	38	21
Ex. 200	68	38
Ex. 2EE	150	46
Ex. 2FF	94	42
Ex. 200	20	10
Ex. 2HH	18	10
Ex. 20	37	12
Ex. 2JJ	46	6
Ex. 2KK	38	12

PCT/EP01/04595

- 20 -

Ex. 2LL		649	123
Ex. 2MM		71	58
Ex. 3		204	107
Ex. 4A		48	20
Ex. 4B	1	77	31
Ex. 4C		69	48
Ex. 4D	*	104	59
Ex. 5		5	4

In view of their ability to inhibit DPP-IV, the compounds of formula I, and their corresponding charmaceutically acceptable acid addition salts, are useful in treating conditions mediated by DPP-IV inhibition. Based on the above and findings in the literature, it is expected that the compounds disclosed herein are useful in the treatment of conditions such as non-insulin-dependent diabetes mellitus, arthritis, obesity, allograft transplantstion and calcitonin-esteoporosis. In addition, based on the roles of glucagon-like peptides (such as GLP-1 and GLP-2) and their association with DPP-IV inhibition, it is expected that the compounds disclosed herein are useful for example, to produce a sedative or anxiolytic effect, or to attenuate post-surgical catabotic changes and hormonal responses to stress, or to reduce mortality and morbidity after myocardial infarction, or in the treatment of conditions related to the above effects which may be mediated by GLP-1 and/or GLP-2 levels.

More specifically, for example, the compounds of formula I, and their corresponding pharmaceutically acceptable acid addition salts, improve early insulin response to an oral glucose challenge and, therefore, are useful in treating non-insulin-dependent diabetes melitius. The oblirty of the compounds of formula I, and their corresponding pharmaceutically acceptable acid addition salts, to improve early insulin response to an oral glucose challenge may be measured in insulin resistant rats according to the following method:

Mele Sprague-Dawley rats that had been fed a high fat diet (saturated fat = 57% calories) for 2-3 weeks were fasted for approximately 2 hours on the day of testing, divided into groups of 7-10, and dosed orally with 10 μ mol/kg of test

PCT/EP01/06595

-21-

compound in carboxymethyloellulose. Each of the test compounds administered orally at 10 umol/kg ten minutes prior to the administration of glucose (1 g/kg p.o.), led to a significant inhibition of plasma DPP-IV artivity during the study. For example, the compound of Example 2N, administered orally at 10 umol/kg (n=7-8) ten minutes prior to the administration of glucose (1g/kg p.o.), led to an 80% inhibition of plasma DPP-IV activity during the study. Blood samples, obtained at various time-points from chronic jugular vein cathelers, were analyzed for plasma glucose concentration.

Data are expressed as % decrease of the area under the plasma glucose curve compared to vehicle-treated control snimals. The following result was obtained:

Compound	Decrease of plasma glucose excursion
	at 10 µmol/kg (p=0.01)
Ex. 2N	39%

The precise dosage of the compounds of formula I, and their corresponding pharmaceutically acceptable acid addition salts, to be employed for treating conditions mediated by DPP-IV inhibition depends upon several factors, including the host, the nature and the seventy of the condition being treated, the mode of administration and the particular compound employed. However, in general, conditions mediated by DPP-IV inhibition are effectively treated when a compound of formula I, or a corresponding pharmaceutically acceptable acid addition salt, is administered enterally, e.g., orally, or parenterally, e.g., intravenously, preferably orally, at a daily dosage of 0.002-5, preferably 0.02-2.5 mg/kg body weight or, for most larger primates, a daily dosage of 0.1-250, preferably 1-100 mg. A typical oral dosage unit is 0.01-0.75 mg/kg, one to three times a day. Usually, a small dose is administered initially and the dosage is gradually increased until the optimal dosage for the host under treatment is determined. The upper limit of dosage is that imposed by side effects and can be determined by trial for the host being treated.

The compounds of formula i, and their corresponding pharmaceutically acceptable acid addition salts, may be combined with one or more pharmaceutically acceptable carriers and, optionally, one or more other conventional pharmaceutical adjuvante and administered enterally, e.g., orally, in the form of tablets, capsules,

W() 01/96295

PCT/EP01/06595

- 22 -

caplets, etc. or parentorally, e.g., Intravenously, in the form of storile injectable solutions or suspensions. The enteral and parenteral compositions may be prepared by conventional means.

The compounds of formula i, and their corresponding pharmaceutically acceptable acid addition salts, may be formulated into enteral and perenteral pharmaceutical compositions containing an amount of the active substance that is effective for treating conditions mediated by DPP-IV inhibition, such compositions in unit desage form and such compositions comprising a pharmaceutically acceptable carrier.

The compounds of formula I (including those of each of the subscapes thereof and each of the examples) may be administered in enantiomerically pure form (e.g., ee>88%, preferably >99%) or together with the B enantiomer, e.g., in recemic form. The above desage ranges are based on the compounds of formula t (excluding the amount of the B enantiomer).

The present invention furthermore refers to a combination, especially a combined preparation or pharmaceutical composition, respectively, comprising a compound of formula I or a pharmaceutically acceptable salt thereof and at least one different antidiabetic agents) or a pharmaceutically acceptable salt thereof.

A suitable antidabetic agent is e.g. selected from the group consisting of insufin signaliting pathway modulators, tike inhibitors of protein tyrosine phosphatases (PTPases), non-small molecule mimetic compounds and inhibitors of glutamine-fructose-8-phosphate amidobrandicrase (GFAT), compounds influencing a dysregulated hepatic glucoso production, tike inhibitors of glucose-6-phosphatase (G6Pase), inhibitors of fructose-1,6-bisphosphatase (F-1,6-BPase), inhibitors of glycogen phosphorylase (GP), glucagon receptor antiagonists and inhibitors of phosphosphosphorylase (GP), glucagon receptor antiagonists and inhibitors of phosphosphorylase (GP), glucagon receptor antiagonists and inhibitors of phosphosphorylase (GP), glucagon receptor antiagonists and inhibitors, insulin sensitivity enhancers, frauth secretion enhancers, aglucosidase inhibitors, insulin sensitivity enhancers, frauth secretion enhancers, aglucosidase inhibitors, inhibitors of gastric emptying, insulin, and op-adrenergic antiagonists for simultaneous, esparate or sequential use.

PCT/EP01/06595

- 23 -

Examples of 'inhibitors of PTPase' include, but are not fimiled to those disclosed in U.S. Patent No. 6,057,318, U.S. Patent No. 6,001,887, WO 99/58518, WO 99/58522, WO 99/46268, WO 99/46267, WO 99/46244, WO 99/46207, WO 99/46268, WO 99/15529 and by Pmucheret et al in Mol. Cell Blochem. 1988, 188, 73-80.

Examples of "non-small molecule mimetic compounds" include, but are not limited to those disclosed in Science 1999, 284; 974-97, especially L-783,281, and WO 99/58127, especially CLX-901.

Examples of "Inhibitors of GFAT" include, but are not limited to those disclosed in Mol. Cell. Endocrinol. 1997,135(1), 67-77.

The term "nhibitors of G8Pase" used herein means a compound or composition which reduces or inhibits hepatic gluconeogenesis by decreasing or inhibiting the activity of G6Pase. Examples of such compounds are disclosed in WO 00/14090, WO 99/40062, WO 98/40385, EP882024 and Diabetes 1998, 47, 1630-1636.

The term "inhibitors of F-1,6-BPase" used herein means a compound or composition which reduces or inhibits hepatic gluconeogenesis by decreasing or inhibiting the activity of F-1,6-BPase. Examples of such compounds are disclosed in WO 00/14085, WO 99/47549, WO 98/39344. WO 98/39343 and WO 98/39342.

The term "inhibitors of GP" used herein means a compound or composition which roduces or inhibits hepatic glycogenolysis by decreasing or inhibiting the activity of GP. Examples of such compounds are disclosed in EP 976279, US Patent No. 6998463, WO 99/26659, EP 846464, WO 97/31901, WO 96/38384, WO9639385 and in particular CP-91149 as described in Froc. Natl. Acad Sci USA 1988, 95, 1776-1761.

The term "glucagon receptor antagonists" as used herein relates in particular to the compounds described in WO 98/04526, especially 8AY27-9955, and those described in Bioorg Med. Chem. Lett 1992, 2, 915-918, especially CP-99,711, J. Med. Chem. 1998, 41, 5150-5157, especially NNC 92-1687, and J. Biol Chem. 1999, 274; 8894-8897, especially

PCT/EP01/06595

- 24 -

L-168,049 and compounds disclosed in US 5,880,139, WO 99/01423, US 6,778,954, WO 98/22109, WO 98/22108, WO 98/21957 and WO 97/16442.

The term "inhibitors of PEPCK" used herein means a compound or composition which reduces or inhibits hepatic gluconeogenesia by decreasing or inhibiting the activity of PEPCK, Examples of such compounds are disclosed in U.S. Patent No. 6,030,837 and Mot, Biol. Diabetes 1994. 2, 283-99.

The term *PDHK inhibitors' as used herein means inhibitors of pyruvato dehydrogenase kinase and include, but are not limited to, thoso compounds disclosed by Alcher at at in J. Mad. Chem. 42 (1999) 2741-2748.

The term "insulin sensitivity enhancer" used herein means any and all pharmacological active compounds that enhance the tissue sensitivity towards insulin. Insulin sensitivity enhancers include, e.g., inhibitors of GSK-9, retinoid X receptor (RXR) agonists, agonists of Beta-3 AR, agonists of UCPs, antidiabetic thiszolidinediones (gitazones), non-gitazone type PPARy agonists, dual PPARy PPARo, agonists, antidiabetic variations containing compounds and biguandes, e.g., metfornin.

The insulin sensitivity enhancer is preferably selected from the group consisting of antidiabetic this zolidinediones, antidiabetic vanadium containing compounds and metromin.

In one preferred embodiment, the insulin sensitivity enhancer is metiormin.

Examples of "inhibitors of GSK-3" include, but are not limited to those disclosed in WO 00/21927 and WO 97/41854.

By "RXR agonist" is meant a compound or composition which when combined with RXR homodimers or heterodimers increases the transcriptional regulation activity of RXR, as measured by an assay known to one skilled in the srt, including, but not limited to, the "co-transfection" or "cis-trans" assays described or disclosed in U.S. Pat. Nos. 4,981,784, 6,071,773, 6,298,429, 5,608,102, WO89/05355, WOS1/08677, WO92/05447, WO92/1525, WO65/18380, PCT/US93/04399, PCT/US94/03795 and CA 2,034,220,

PCT/EP01/04595

· 25 ·

which are incorporated by reference herein. It includes, but is not limited to, compounds that preferentially activate RXR over RAR (i.e. RXR specific agonists), and compounds that activate both RXR and RAR (i.e. pan agonists). It also includes compounds that activate RXR in a certain cellular context but not others (i.e. partial agonists). Compounds disclosed or described in the following articles, patents and patent applications which have RXR agonist activity are incorporated by reference herein; U.S. Pat. Nos. 5,399,586 and 5,486,861, WO96/05165, PCT/US95/16842, PCT/US96/16695, PCT/US93/10094, WO94/15901, PCT/US92/11214, WO93/11755, PCT/US93/10166, PCT/US93/10204. WO94/15902, PCT/US93/03944, WO93/21148, provisional applications 60,004,897 and 50,009,884, Boehm, et al. J. Med. Chem. 38(16):3148-3155, 1994, Boehm, et al. J. Med. Chem. 37(18):2930-2941, 1994, Antres et al., J. Biol. Chem. 266:1157-1161 (1991), Salazar-Otvo et al., Biochem. Biophys. Res. Commun. 204:157-263 (1994) and Salanova, Mol. Cell. Endocrin. 104:201-211 (1994). RXR specific agonists include, but are not limited to, LG 100268 (i.e. 2-[1-(3,5,5,8,8-pentamothyl-5,6,7,8-tetranydro-2-naphthyl)-cyclopropyl]py ridine-6-cerboxylic acid) and LGD 1069 (i.e. 4-[(3,5,5,8,8-pentamethyl-5,6,7,8-tetrahydro-2-naphthyl)-2-carbonyl)-benzo ic acid), and analogs, derivatives and pharmaceutically acceptable salts thereof. The structures and synthesis of LG 100268 and LGD 1069 are disclosed in Scehm, et al. J. Med. Chem. 38(18): 3146-3155, 1994, incorporated by reference herein. Pan agontsts include, but are not limited to, ALRT 1057 (Le. 9-cts retinoic acid), and analogs, derivatives and pharmaceutically accoptable eals thereof.

Examples of "agonists of Beta-3 AR" include, but are not limited to CL-318,243 (Lederle Laboratories) and those disclosed in WO 98/29672, WO 98/32753, WO 98/20005, WO 98/09625, WO 97/48558, WO 97/57848 and U.S. Patent No. 5,705,515.

The term "agonists of UCPs" used herein means agonists of UCP-1, preferably UCP-2 and even more preferably UCP-3. UCPs are disclosed in Vidal-Pulg et al., Biochem. Biophya. Res. Commun., Vol. 235(1) pp. 79-82 (1997). Such agonists are a compound or composition which increases the activity of UCPs.

The anticlabete this collidered one (gitazone) is, for example, (S)-((3,4-dihydro-2-(phenyl-methyl)-2H-1-benzopyran-6-yl)methyl-thiazolidine-2,4-dione (anglitzzone), 5-([4-(3-methyl-2-phenyl-4-oxazolyl)-1-oxopropyl)-phenyl]-methyl-thiazolidine-2,4-dione (dargitazone), 5-([4-(1-methyl-cyclohexyl)methoxy)-phenyl[methyl]-thiazolidine-2,4-dione

W() 01/96295

PCT/EP01/06595

- 26 -

(ciglitazone), 5-[4-(2-(14ndolyf)othoxy)phernyl[methyl]-thiaxolidine-2,4-dione (DRF2189), 5[4-[2-(6-methyl-2-phernyl-4-oxazolyf)-ethoxy)]benzyl]-thiaxolidine-2,4-dione (BM-13.1248), 5[2-naphthylbulloryf)-thiazolidine-2,4-dione (AY-31837), bis[4-[(2,4-dioxo-5-thiazolidinyf)methyl[phenyl]methane (YM268), 5-[4-[2-(5-methyl-2-phenyl-4-oxazolyf)-2-thydroxyethoxy]benzyl]-thiazolidine-2,4-dione (AD-5075), 5-[4-(1-phenyl-1-oydopropanocarbonylamino)benzyl]-thiazolidine-2,4-dione (DN-108) 5-[[4-[2-[2,3-dihydroindol-1-yf]ethoxy]phenylmethyl]thiazolidine-2,4-dione, 5-[3-(4-chloro-phenyl])-2-propynyl]-5-phenylsutionyl])thiazolidine-2,4-dione, 5[[4-(2-(mothyl-2-pyrldinyl-amino)-ethoxy)phenyl]-methyl]-thiazolidine-2,4-dione (rosiglitazone), 5-[[4-(2-(5-ethyl-2-pyrldyl-ethoxy)phenyl]-methyl]thiazolidine-2,4-dione
[pipglitazone), 5-[[4-(3,4-dihydro-8-hydroxy-2,5,7,8-tetramethyl-2H-1-benzopyran-2yl]-methyl]-thiazolidine-2,4-dione (MCC555), 5-[[2-(2-taphthyl]-benzoxezol-6yl]-methyl)thiazolidine-2,4-dione (MCC555), 5-[[2-(2-taphthyl]-2-methoxyN-(4-trifluoromethyl-benzyl)benzyl)benzyl)benzyl)-

The glitazones 5-([4-(2-(5-ethyl-2-pyridyl)ethoxy)phenyl]-methyl)thlazolicline-2,4-dione (plogitazone, EP 0 193 256 A1), 5-[[4-(2-(methyl-2-pyridinyl-amino)ethoxy)phenyljmethyl)-thiazolidine-2,4-dione (rosiglitazone, EP 0 306 228 A1), 5-[[4-((3,4dihydro-6-hydroxy-2,5,7,8-tetramethyl-2H-1-benzopyran-2-yl/methoxy)-phanyljmethyl]thlazolidine-2,4-dione (troglitezone, EP 0 198 421), (8)-((3,4-dihydro-2-tphenylmethyl)-2H-1-benzopyran-6-yl)methyl-thiazolidine-2,4-dione (engitezone, EP 0 207 606 B1), 5-(2,4-dioxothlazolidin-5-ylmethyl)-2-methoxy-N-(4-trifluoromethyl-benzyl)benzemide (KRP297, JP 10087641-A), 6-(8-(2-fluoro-benzyloxy)naphtholan-2-ylmethyl]thiazolidine-2,4dione (MCC555, EP 0 604 983 B1), 5-[[4-(5-methyl-2-phenyl-4-oxazolyl)-1-oxapropyl)phenyl-methyl-thlazolidine-2,4-dione (darglitazone, EP 0 332 332), 5-(2-naphthylsulfonyl)thlazolidine-2,A-dione (AY-31637, US 4,997,948), 5-((4-(1-methyl-cyclohexyl)methoxy)phenyl[methyl]-thiazolidine-2,4-dione (ciglitazone, US 4,287,200) are in each ozac generically and specifically disclosed in the documents cited in brackets beyond each substance, in each case in particular in the compound claims and the final products of the working examples, the subject-matter of the final products, the pharmaceutical preparations and the daims are hereby incorporated into the present application by reference to these publications. The preparation of DRF2189 and of 8-([4-(2-(2,3-dhydroindol-1yf)ethoxy)phenyf]methyf)-thiazofidine-2,4-dione is described in B.B. Lohray et al., J. Med.

PCT/EP01/06595

- 27 -

Chem. 1998. 41, 1619-1630; Examples 2d and 3g on pages 1627 and 1828. The preparation of 5-(3-(4-chlorophenyl)-2-propynyl)-5-phenylsullonyl)-thiazolidine-2,4-diono and the other compounds in which A is phenylsullynyl mentioned herein can be carried out according to the methods described in J. Wrobel et al., J. Med. Chem. 1998, 41, 1084-1091.

In particular, MCC555 can be formulated as disclosed on page 49, lines 30 to 45, of EP 0 604 983 B1; engitiazone as disclosed from page 6, the 52, to page 7, line 6, or analogous to Examples 27 or 28 on page 24 of EP 0 207 805 B1; and dargitiazone and 5-(4-[2-(5-methyl-2-pheryl-4-oxazolyf)-ethoxyl)-binszolidino-2,4-dione (BM-13.1246) can be formulated as disclosed on page 8, line 42 to line 54 of EP 0 332 332 B1. AY-31837 can be administered as disclosed in column 4, lines 32 to 51 of US 4,997,948 and roeigilizazone as disclosed on page 9, lines 32 to 40 of EP 0 306 228 A1, the latter preferably as its maleate self. Roeigilizazone can be administered in the form as it is marketed e.g. under the trademark AVANDIATM. Trogilizazone can be administered in the form as it is marketed e.g. under the trademark ReZulinTM, PRELAYTM, ROMOZINTM (In the United Kingdom) or NOSCALTM (In Japan), Piogilizazone can be administered as disclosed in Example 2 of EP 0 193 256 A1, preferably in the form of the monohydrochloride salf. Corresponding to the needs of the single patient it can be possible to administer plogilitazone in the form as it is marketed e.g. under the trademark ACTO3TM. Ciglitazone can, for example, be formulated as disclosed in Example 13 of US 4,287,200.

'Non-gitazone type PPARy agentists are especially N-(2-benzoylphanyi)-Ltyrosine analogues, e.g. GH262570, and JTT501.

The term "dual PPARy / PPARα agantsta" as used herein means compounds which are at the same time PPARγ and PPARα agonists are ospecially those of ((oxoquinezolinytalitoxy)phenyl)alkanoales and analogs thereof, very especially the compound DRF-554168, described in WO 92/08501 and the compound NC-21CO described by Fukul in Diabetes 2000, 49(6), 769-767.

Proferably, the entidiabetic variadium containing compound is a physiologically tolerable variadium complex of a bidentate monoprotic chelant, wherein said

PCT/EP01/06595

- 28 -

chetant is an a-hydroxypyrone or a-hydroxypyridinone, especially those disclosed in the Examples of US 5,856,563, of which the working examples are hereby incorporated by reference, or a pharmacoutically acceptable self thereof.

The preparation of methornih (dimethyldiguanida) and its hydrochloride eah is state of the art and was disclosed first by Emil A. Werner and James Bell, J. Chem. Boc. 121, 1922, 1790-1794, Methornih, can be administered e.g. in the form as marketed under the trademarks GLUCOPHAGEM.

Insulin secretion enhancers are pharmacological active compounds having the property to promote secretion of insulin from pancreatic β cells. Examples for insulin secretion enhancers include glucagon receptor antiogonists (sou above), suphomyl urea derivatives, incretin hormones, especially glucagon-tike peptide-1 (GLP-1) or GLP-1 agonists, β -cell limidazoline receptor antagonists, and short-acting insulin ascretagogues, like antidiabetic phenylacetic acid derivatives, sutidiabetic D-phenylatenthe derivatives and BTS 67582 described by T. Pago et al in Br. J. Pharmacol. 1997, 122, 1464-1468.

The sulphonyl urea derivative is, for example, gisoxepid, glybunde, gibendamide, acetohexamide, chloropropamide, gibornunde, tolbutamide, tolazamide, gibptide, carbutamide, gilquidone, glybaxamide, phenbutamide or toloydamide; and preferably gimephide or gildazide. Tolbutamide, gibendamide, giblezide, gibornunde, gilquidone, giloxoxepid and giimaphide can be administered e.g. in the form as they are marketed under the trademarks RASTINON HOECHST^{IM}, AZUGLLICON^{IM}, DIAMICRON^{IM}, GLUBORID^{IM}, GLUBORID^{IM}, GLUBORID^{IM}, PRO-DIABAN^{IM} and AMARYL^{IM}, respectively.

GLP-1 is a insulinotropic proteins which was described, e.g., by W.E. Schmidt et al. in Diabetologie 28, 1885, 704-707 and in US 5,705,483. The term "GLP-1 agonists" used heroin means variants and analogs of GLP-1(7-36)NH₃ which are disclosed in particular in US 5,120,712, US 5,118686, US 8,512,649, WO 91/11457 and by C. Orskov et all in J. Biol. Chem. 284 (1989) 12828. The term "GLP-1 agonists" comprises especially compounds like GLP-1(7-37), in which compound the carboxy-terminal amide functionality of Arg³⁵ is displaced with Gly at the 37° position of the GLP-1(7-36)NH₃ molecule and variants and analogs thereof including GLN²-GLP-1(7-37), D-GLN⁴-GLP-1(7-37), acctyl

• •

PCT/EP01/04595

- 29 -

LYS⁶-GLP-1(7-37), LYS¹⁶-GLP-1(7-37) and, in particular, GLP-1(7-37)OH, VAL⁶-GLP-1(7-37), GLY⁶-GLP-1(7-37), THR⁶-GLP-1(7-37), MET⁶-GLP-1(7-37) and 4-imidazopropionyl-GLP-1. Special preference is also given to the GLP agentst analog exendin-4, described by Greig et al in Diaborologia 1999, 42, 45-50,

The term "β-cell Imidazoline receptor antagonistis" as used herein means compounds as those described in WO 00/78726 and by Wang et al in J. Pharmacol, Exp. Ther. 1996; 276; 82-89, e.g. PMS 812,

The anticfabetic phonylacotic acid derivative is preferably repaglinide or a pharmacoulically acceptable salt thereof.

Most preferably, the antidabetic D-phenytalanine derivative is nateginide or a pharmaceutically acceptable salt thereof.

Nateglinide (N-f(trans-4-isopropylcyclohexyl)-carbonyli-O-phenylalanine, EP 198222 and EP 526171) and repaglinido ((S)-2-othoxy-4-{2-[[3-methyl-1-[2-(1piperidinyl)phenyl]butyl]amino[-2-oxoethyl)benzoic acid, EP 0 147 850 A2, in particular Example 11 on page 61, and EP 0 207 331 A1) are in each case generically and specifically disclosed in the documents cited in brackets beyond each autotance, in each case in particular in the compound claims and the final products of the working examples, the subject-matter of the final products, the pharmaceutical preparations and the claims are horeby incorporated into the present application by reference to these publications. The term nateglinide as used herein comprises crystal modifications (polymorphs) such as those disclosed in EP 0526171 B1 or US 5,488,510, respectively, the subject matter of which is incorporated by reference to this application, especially the subject matter of claims 8 to 10 as well as the corresponding references to the B-type crystal modification. Proferably, in the present invention the B- or H-type, more preferably the H-type, is used. Repaglinde can be administered in the form as it is marketed e.g. under the tradsmark NovoNorm $^{\rm TM}$. Nategiinide can be administered in the form as it is marketed e.g. under the trademark STARLIXM.

W() 01/96295

PCT/EP01/06595

- 30 -

α-Glucosidase inhibitors are pharmacological active compounds which Inhibit small intestinal organosidase enzymes which break down non-adsorbable complex carbohydrates into absorbable monosaccherides. Examples for such compounds are acarbose, N-(1,3-dihydroxy-2-propyl)valiolamine (voglibose) and the 1-deoxynojirimyoln derivative miglital, Acerbase is 4",6"-dideoxy-4"-[(16)-(1,4,6/5)-4,5,6-trihydroxy-3hydroxymethyl-2-cyclo-hexenylamino)meltotitioss. The structure of ecorbose can as well be described as O-4,6-dideoxy-4-{[16,4R,59,68]-4,5,6-trihydroxy-3-(hydroxymethyl)-2cyclohexen-1-yl]-amino)-a-D-glucopyranosyl- $(1\rightarrow 4)$ -O- α -D-glucopyranosyl- $(1\rightarrow 4)$ -Dglucopyranose, Acerbose (US 4,062,950 and EP 0 226 121), is generically and specifically disclosed in the documents alted in brackets, in particular in the compound daims and the final products of the working examples, the subject-matter of the final products, the phermaceutical preparations and the claims are hereby incorporated into the present application by reference to these publications, Corresponding to the needs of the cingte patient it can be possible to administer acarbose in the form as it is marketed e.g. under the trademark GLUCOBAY™. Miglitol can be administered in the form as it is marketed e.g. under the trademark DIASTABOL 50th

The α -glucosidese inhibitor is preferably selected from the group consisting of acarbose, vogibose and migittol.

Examples of "Inhibitors of gastric emptying" other than GLP-1 include, but are not limited to those disclosed in J. Clin. Endocrinol. Metab. 2000, 85(3), 1043-1048, especially CCK-8, and in Diabetes Care 1998; 21; 897-893, especially Amylin and analogs thereof, e.g. Pramiintido. Amylin is also described e.g. by O.G. Kolterman et al. in Diabetologia 39, 1998, 492-499.

Examples of "to-edranergic antagonists" include, but are not limited to midagifizele described in Diabetas 39, 1987, 216-220.

Comprised are likewise the corresponding stereoisomers as well as the corresponding polymorphs, e.g. crystal modifications, which are disclosed in the cited patent documents.

PCT/EP01/06595

- 31 -

In a very preferred embodiment of the invention, the further antidiabetic compound is selected from the group consisting of nateglinido, repaginida, matformin, resiglitazone, piogitazone, trogitazone, gisexepid, glyburide, glibenchamide, acetohaxamide, chloro-propamide, glibenchamide, tolbutamide, tolazamide, glipizide, carbutamide, gliquidone, glyhexamide, phenbutamido, toloyclamide, gimaplinide and gliciazide, or the pharmaceutically acceptable salt of such a compound. Most preferred is nateglinide, repagiinide or metformin, respectively, furthermore, plogitazone, rosigliazone or trogitiazone respectively.

The structure of the active agents identified by code noe., generic or trade names may be taken from the actual edition of the standard compendium "The Merck Index" or from databases, e.g. Patents International (e.g. INS World Publications). The corresponding content thereof is hereby incorporated by reference. Any person skilled in the art is fully enabled to identify the active agents and, based on these references, likewise snabled to manufacture and lest the pharmacoutical indications and properties in standard test models, both in wire and in wive.

The combinations according to the present invention can used especially in the prevontion, delay of progression or treatment of conditions mediated by dipapticy/papticlass - IV (DPP4V), in particular disbetes, more particular type 2 diabetes mellius, conditions of impaired glucose tolerance (IGT), conditions of impaired fasting plasms glucose, metabolic acidosis, ketosis, artinities, obesity and osteoporosis; for the prevention, delay of progression or treatment of such conditions; the use of such combination for the cosmetic treatment of a mammal in order to officed a cosmetically beneficial loss of body weight.

The person skilled in the pertinent art is fully enabled to soloct a relevant enimal test model to prove the hereinbefore and hereinafter indicated therepeuto indications and beneficial affects.

The Invention furthermore relates to a commercial package comprising a compound according to the present invention or a combination according to the present invention together with instructions for simultaneous, separate or sequential

PCT/EP01/04595

. 32 .

The following examples show representative compounds encompassed by this invention and their synthosis. However, it should be clearly understood that they are for purposes of illustration only.

EXAMPLE 1

1-[[[2-{(5-Chloro-2-pyridinyl)amino]-1,1-dimethylethyl)amino]acetyl} 2-cyano-(S)pyrrolidine, monohydrochloride

A. 1-Chloroecetyl-2-(S)-cyanopyrrolidine

To a mechanically attred solution of 20.0 g (180.0 mmol) of chicroscetylchloride and 97 g (0.70 mmol) of potassium carbonate in 150 mL of tetrahydrofuran is added a solution of L-prolinamide 20.0 g (180.0 mmol) in 500 mL of tetrahydrofuran in a dropwise feathion over 45 minutes. This reaction is then mechanically stirred for an additional two hours at room temperature. The reaction is then titlared to remove potassium salts and the filtrate is dried over Na₂SO₄. The Na₂SO₄ is then removed via filtration and to this coloriese filtrate is added tiffluoroacetic antitydride (25.0 mL, 0.180 mmol) in one portion. The reaction is then magnetically stirred for 1 hour at room temperature and the resulting clear yellow/orange solution is concentrated via rotovap. The excess influoroacetic antitydride is removed by adding ethyl aportain to the concentrated oil and reconcentrating via rotovap. This removing operation is performed three times.

The resulting oil is partitioned between only acetate and water. The product is then extracted into the ethyl acetate and the aqueous layer is then washed twice with ethyl acetate. The combined organic layers are then washed successively with water and brine dried over magnosium suifate, filtered and concentrated to obtain 1-chioroacetyl-2-(S)-cyanopymofidine as a yellow coild.

Alternatively, the reaction may be carried out by using, as base, a mixture, e.g. 2-ethyl-hoxanola acid/sodium hydride.

B. Preparation of the title compound in free base form

To a 200 ml flask containing 60 ml of CH $_2$ Cb is edded 1.85 g (9.27 mmol) of 2+(6-chloro-2-pythothry)[amino]-1,1-dimethylethylemine and 3.95 g of K $_2$ CO $_3$ and the

PCT/EP01/06595

- 33 -

mbdure is cooled in an ice bath. To this cooled mbdure is slowly added 1.20g (7.14 mmol) of the above chloride compound prepared in A) dissolved in 30 ml of CH₂Cb. The resultant mixture is stirred at room temperature for 2 days. The K_2CO_3 is then removed via literation and the filtrate is concentrated via rotovoping. The caude form is then purified on silica get employing a SIMS/Biotege Flash chromatography system and a 3% solution of methanol in methylone chloride as the stuent to yield the title compound in free base form as a sticky yellow sold.

C. Preparation of the title compound

After dissolving the free base compound prepared in B) above in 20 mt of dry tetrahydrohuran, hydrogen chloride gas is burbled into the solution for 20 seconds. The reaction was stirred for five minutes and then concentrated via rotovap and then high vacuum pumping to obtain the title compound as an off-white solid, m.p. 184%—168°C. ¹⁵C NMR (ppm) = 119.17.

EXAMPLE 2

Following essentially the procedure of Example 1, and using in place of the amine therein an equivalent amount of the above described or commercially available;

- a) 1-(2-((5-cyano-2-pyridinyi)amino)-1,1-dimethylethyljamine;
- b) 1-[2-((5-trifluoromethyl-2-pyrtdlnyl)amino]-1,1-dimethylathyl]amine;
- c) 1-[2-[(4-methylbenzoyl)amino]-1,1-dimethylethyl[amine;
- d) 1-[2-[(3-chloro-2-pyridinyl)amino]-1,1-dimethylethyl]amine;
- e) 1-[2-[(4-trifluoromethyl-2-pyridinyl)amino]-1,1-dimethylethyl)amine;
- 1) 1-[2-(3,5-dichloro-2-pyridinyl)amino[-1,1-dimethylethyl)amine:
- g) 1-[2-((3-btfluoromethyl-2-pyridinyl)amino]-1,1-directhylothyl)amine;
- h) 1-[2-[(2,2-dimothyl-1-oxopropyl)amino]-1,1-dimethylethyl]amine;
- i) t-[2-[(4-chlorobenzoyi)amino]-1,1-dimethylethyl]amine;
- j) 1-[2-[(dilsopropylamino)carbonyi]aminoj-1,1-dimethylethyl]amine;
- k) 1-[2-[(4-chlorophenyi)amino]carbonyi]amino]-1,1-dimethylethyl[amine;
- i) t-[4-{(5-cyano-2-pyridinyi)amino)cyclohexyi)amine;
- m) 1-(4-((phenylsulfonyl)amino)cyclohexyl)amine;
- n) 1-(4-(benzoylamino)cyclohexyl)amine;

PCT/EP01/06595

- 34 -

- o) 1-[4-[[(4-trifluoromethyl)-2-pyrtmldinyf]amino]cyclohexyl]amino;
- p) 1-[4-[(3-trifluoromethyl-2-pyrldinyl)amino]cyclohexyl[amine;
- q) 1-[[4-[(4-chlorophenyl)sulfonyl]amino]cyclohexyl]amine;
- r) 1-(4-((5-trilluoromethyl-2-pyrktinyl)amino)cyclohexyl[amine;
- s) 1-[4-[(2-chloro-4-pyrimidinyl)amino)cyclohexyl]amino;
- 1) 1-[4-(4-chlorobenzoyl)amino]cyclohaxyl]amine;
- u) 1-[4-((2,2-dimethyl-1-axopropyl)amino)cyclohexyl]amine;
- v) 1-(4-((2-benzothlazdyl)amino]cydohexyljamine;
- w) 1-[4-[(4-cyanophenyl)amino]cyclohexyl]amine;
- x) 1-[4-[(cyclohexylcarbonyl)amino)cyclohexyl]amino;
- y) 1-[4-[(5-chloro-2-benzothlazolyl)amina]cyclohexyl]amine;
- z) 1-[4-[[(4-htfluoromethyl)phenyl[sulfonyl]amino]cyclohexyljamine;
- ea) 1-[4-[[(2-thienyl)sulfomyl]amino]cyclohexyl]amine;
- bb) 1-[2-(4-fluorophenyl)-1,1-dimethylethyl]amine (commercially available);
- co) 1-(1.1-dimethyl-2-phenylethyl)amine (commercially available);
- dd) 1-(4-pentylbicyclo[2.2.2]oct-1-yl]amine (commercially available);
- ce) 1-(4-[4-(trifluoromethyl)phenoxy)cyclohaxyljamine;
- ff) 1 {[4-{4-(chlorophenoxy)]cyclohexyl]emine;
- gg) 1-[4-[(3-trifluoromethyf)phenoxy]cyclohexyf]amine;
- hh) 1-(4-(3-chlorophenoxy)cyclohexy/jamine;
- 1-[1-[(4-chlorophenyl)amino]carbonyl]-4-piparklinyl]amino;
- 1 1-(1-(disopropylamino)carbonyl)-4-plpsridinyljamine:
- kit) 1-[1-(4-phenyl-2-thiazolyl)-4-piperklinyljamine;
- il) t-(1-(4-(4-chlorophenyl)-2-thlazotyl)-4-piperidinyl)amino; and
- mm) 1-(1-(4-(4-methoxyphenyl)-2-thtazolyl)-4-plperidmyljamine.

there is obtained the following products as hydrochlorido salt or, if (C) in Example 1 is not performed, the free base:

A) 1{[[2-(6-cyano-2-py:fdinylamino]-1,1-dthethylethyllamino]acatyl]-2-cyano-(S)pyrrolidne, tree base as a white solid (metling point = 47*-49*C., ¹³C NMR 8 118,87 pom (CNI):

PCT/EP01/06595

- 35 -

- B) 1-[[[2-{(S-trithuoucnestryl-2-pyrklinyl]amino]-1,1-dimethylethyl[amino]acetyl-2cyano-(S)-pyrrolidine, dihydrochloride as an off-white selid (melting point = 170°-172°C, ^QC NMR 8 (19,31 ppm (CN));
- C) 1-{[[2-{(4-methylbenzoyf)amino}-1,1-dimethylethyl]aminojacetyl]-2-cyano-(S)pyrrolizine, free base as a white solid (melting point \approx 40°-42°C, ¹³C NMR δ 178.11 ppm (CN));
- D) 1-[[[2-(G-chloro-2-pyridinyl)amino]-1,1-dimethylethyl]amino]ecelyl]-2-cyano-(S)pyrrolidine, dihydrochloride as an off-white solid (meiting point = 144*-146*C, "C NMR 8 118.21 ppm (CN)):
- E) 1-[[[2-[(4-bitiluoromethyl-2-pyridiny/)amino]-1,1-dimethylethyl]amino)acetyl[-2-cyano-(S)-pyrididine, free base as a white solid (maiting point = 38°-40°C, [®]C NMR 8 119.57 ppm (CN));
- F) 1-[[[2-{(3,5-dichloro-2-pyridity/)amino]-1,1-dimothylethy/jamino]acely(]-2-oyano-(S)-pyrrotdine, dihydrochlorkie as a white solid (melting point = 108°-110°C, ¹³C NMR & 119.34 point (CNI):
- G) 1-[[[2-[(3-frittuoromethyl-2-pyridiny()amino)-1,1-dimethylatiny()amino)acsly[]-2-cyano-(\$)-pyrrolidine, dihydrochlonde as an off-white solid (melting point = 112°-114°C, ¹³C NMR 8 118.18 ppm (GN));
- H) 1-{[[2-(2,2-dimethyl-1-exeprepyl)amino]-1,1-dimethylethyl]amino]acetyl]-2-cyano-(S)-pyrrolidine, monohydrochloride as a white solid (melting point > 225"-227"C, 13 C NMR δ 119.24 ppm (CN)];
- 1) 1-[[[2-{(4-chlorobenzoyf)amino}-1,1-dimethylethyl]amino]acetyl}-2-cyano-(8)pytrolidine, monohydrochloride as a white cryetakine solid (meiting point = 121°-123°C, ¹⁴C NMR § 119.34 ppm (CN));
- J) 1-[[[2-[[(disopropylamino)carbonyl]amino]-1,1-dimethylethyl]amino]acesyl-2cyano-(S)-pyrrofidine, monohydrochloride as en grange solid (melting point = 128°-130°C, ^QC NMR § 118.10 ppm (CN));
- K) 1- $\frac{11}{2}$ - $\frac{11$

1

PCT/EP01/06595

- 38 -

- L) 1-[[[4-{(5-cyano-2-pyridiny]amino]cyclohoxy]amino]acetyl]-2-cyano-(3)-pyriolidine, dihydrochloride as a white solid (melting point = 242°-244°C, ¹⁴C NMR 5 118.31 ppm (231)-
- M) 1-[[[4-(phenylauthory/]amino]cyclohoxyl[amino]acetyl]-2-cyano-(5)-pyrrolldine, monohydrochloride as a white solid (metting point = 120*-122*C, ¹⁸C NMR 8 119.25 non (CNI)*
- N) 1-[[[4-(benzoylamino)cyclohexy/]amino]acetyi]-2-cyano-(S)-pymolidine, free base as a white fluffy solid (melting point = 78°-80°, ¹³C NMR 8 119.68 ppm (CN));
- O) 1-[[[4-Lift\u00faromothyl]-2-pyrimidiny]amino]cyclohexyl]amino]acetyl]-2-cyano-(9)-pyrmiktine, dihydrachtoride as a white solid (documposed >300°G, ¹³C NMR 8 119.97 ppm (CNI):
- P) t-[[4-][(3-trifluoromethyl-2-pyrtdinyl)amino]cyclohexyt]amino]acetyl]-2-cyano-(S)pyrrolidine, dihydrochloride as an off-white solid (molting point = 289°-292°C, ¹³C NMR & 119.65 ppm (CN));
- C) 1-III-4-(4-chloropheny/)sulfonyijaminojcyclohexyijaminojacotyij-2-cyano-(6)pyrrolidine, monohydrochloride as a white solid (melting point = 180*-182*C, "C NMR 8119-19 com (CNI):
- R) 1-[[[4-[(5-trifluoromethyl-2-pyridinyl)aminojcyctohexyl]aminojacetyl]-2-cyano-(S)-pyrrolidine, dihydrochloride as a light yollow cofid (molting point = $270^{\circ}-273^{\circ}$ C, ¹⁸C NMR δ 119.02 ppm (CN));
- 8) 1-{[[4-{[2-chloro-4-pyrimidiny/]amino]cyclohexyl]amino]ccetyl-2-cyano-(S)pyrrolidino, dihydrochloride as a white solid (melting point = 290°-293°C, ^{AC} NMR 8 119-28 point (CNI);
- T) 1-[[(4-(chlorobenzoyf)amino]cyclohexyf]amino]acetyf]-2-cyeno-, (6)-pyrrotidine, monotrydrochloride as a white solid (melting point = 280° - 283° C, $^{\circ}$ C NMR δ 118.29 ppm (CN));
- U) 1-([[4-t(2,2-4methyl-1-oxopropyt)amino[cyclohexyt]amino]acetyt]-2-cyeno-(6)pymolidine, monohydrochloride as a white solid (melling point = 290°-294°C, ¹⁹C NMR 8 119.3 ppm (CN)).
- V) 1-fi[4-{(2-benze)thlazelyi)amino|cyclohexy/|amino|acety|-2-cyano-{3}-pynokidine, dihydrochloride as an off-white solid (melting point = 246~248°C, ⁹C NMR 5 118.32 ppm (CN));

. 4 . .

PCT/EP01/06595

- 37 -

- W) 1-[[[4-(4-cyanopheny/jamino)cyclohexy/jaminojacetyl]-2-cyano-(S)-pyrrolidine, dhydrochloride as a white solid (molting point = 165*-767*C, ¹³C NMR 8 119.29 ppm (CN0):
- X) 1-[[[4-f(cyclohexylicarbonyl)amino]cyclohexyl]amino]aceryl]-2-cyano-(S)-pyrrolidine monohydrochloride as a white solid (melting point = 1897-190°C, ^{TI}C NMR & 118.34 ppm (CN));
- Y) ?-[[[4-{(5-critoro-2-benzothiazoh/)amino]oyolohexy(laminojaceh/)-2-cyano-(5)pymolidine, dihydrochloride as a white fluffy solid (melting point = 290°-294°C, ¹³C NMR & 120.32 ppm (CN));
- 2) 1-[[(4-[][(4-trifluoromethyl)phenyl]sulfornyl]smino)cyclohoxyl]amino)aochyl 2-cyano-(S)-pyrrolidine, monohydrachloride as a very light yellow solid (melting point = 135°-137°C, 12 C NMR δ 119.17 ppm (CN));
- AA) 1-[[[4-{(2-thienyi)sullonyi]amino)cyclohexyi]amino)acetyl-2-cyeno-(S)-pyrrolidine, monohydrochloride as a white fluffy solid (melting point = 75°-77°C, ¹³C NMR & 119.58 ppm (CN));
- BB) 1-[[[2-([4-fluorophenyi]-1,1-dimethylethyl]-amino]aootyl]-2-cyano-(S)-pytroikline, monohydrochloride as a light fluffy yellow solid (meiting point \approx 198*-200*0, ^{TS}C NMR δ 119.29 ppm (CN));
- CC) 1-[[(1,1-dimethyl-2-phenylethyl)ambio]acetyl]-2-cyano-(5)-pymolidine, monohydrochloride as a white solid (molting point = 212°-214°C, ¹³C NMR 8 118.61 ppm (CN));
- DD) 1-[[(4-pentythicyclo[2.2.2)cct-1-yt]amino)acetyt]-2-cyano-(3)-pyrrolidine, monohydrochloride as a flutty, very light-yellow solid (melting point = 99*-102*C, ¹⁴C NMR 5 119.25 ppm (CN));
- EE) 1-([[4-(Irffluoromethy/)phenoxy)cyclohexy/]amino jacety[j-2-cyano-(S)pyrrolldine, monohydrochloride as an off-white solid (decomposed > 260°C, ¹²C NMR 8 119.29 ppm (CN));
- FF) 1-[[4-(4-chlorophonoxy)cyclohexy]aminojacety[-2-cyano-(5)-pyrrolidine, monohydrochloride as an off-white solid (melting point = 232*-235*C, ¹²C NMR 8 119.81 ppm (CN));
- GG) 1-[[[4-[(3-trifluoromethyl)phenoxy]cyclohexy/]amino]acetyl]-2-cyano-(S)-pyrrolidine, monothydrochloride as a flutfly, vory 1 0 ght-yollow colid (melting point = 120*-122*C, 10 C NMR δ 119.23 ppm (CN));

• • •

PCT/EP01/04595

- 38 -

- Hit) 1-[[[4-(3-chlorophenoxy)cyclohoxy(]amino]acaty[-2-cyano-(8)-pyrrolldine, monohydrochloride as a fluthy, Eght-yellow solid (melting point = 72*74*C, ¹¹C NMR & 122.02 ppm (CN)):
- II) 1-[[1-((4-chlorophenyf)amino)carbonyf]-4-piperidinyf]amino]acetyf]-2-oyano-(S)pyrrolidine, monohydrochloride as a brown solid (melling point = 172*-174*C, ¹⁸C NMR 8 119.64 ppm (CN));
- JJ) 1-[[[1-[(disopropytamino)carbonyl]-4-piporidinyl]amino]acetyl]-2-cysno-(8)pyrrolidine, monohydrochloride as a white solid (melting point > 82*-84*C, **C NMR 8 118.11 ppm (CN));
- KK) 1-f[[1-(4-phenyi-2-thiazolyi)-4-piperidinyi]amino[acetyi]-2-cyano-(9)-pyrrolidino, monohydorchioride sa a white solid (metting point a 141°-143°C, ¹³C NMR 8 119.64 ppm (CN);
- LL) 1-[[[1-[4-(4-chlorophory/-2-thkazoly/]-4-piporidiny/]amino]acctylj-2-cyano-(6)pyrrolidine, monohydrochloride as an off-white solid (melting point = 180°-162°C, ¹³C NMR δ 119.3 ppm (CN)); and
- MM) 1-[[[1-(4-(4-methoxyphenyl)-2-thiszolyl]-4-piperidinyl]amino]acelyl]-2-cyano-(6)pyrrolidine, monohydrochloride as an off-white solid (melling point = 154*-156*C, ¹³C NMR § 119.8 ppm (CN)).

EXAMPLE 3

1-[[1-[(4-Chlorophenyl)suttonyl]-4-piperidinyl]amino]acetyl]-2-cyano-(3)-pyrrotidine, monohydrochloride

A. Preparation of the title compound as free base

To a 200 mi flask containing 75 mi of CH₂Cl₄ is added 4.0 g (20.0 mmol) of 1- (tert-buttex)carborrylamino)piperidine and 7.4 g (\$3.3 mmol) of K_1 CO₃ and the mixture is cooled in an ice both. To this cooled mixture is slowly added 2.90 g (13.3 mmol) of the above chloride compound prepared in 1A) dissolved in 30 ml of CH₂Cl₄. The resultant mixture is stirred at room temperature for 3 days. The K_2 CO₃ is then removed via filtration and the filtrate is concentrated via roto-eping. The crude form is then purified on silica gel employing a SIMS/Blotage Flash chromatography system and a 3% solution of methanol in methylene chloride as the eluent to yield the

PCT/EP01/06595

- 39 -

Intermediate 1-{[i -{tort-butoxycartonytamino}-4-plperidiny(jamino)acetyi}-2-cyano-{8}-pymolidine in free base form as a golden oil. Deprotection of this t-boc amine with 4.0 M HCI in dioxene at room temperature for 5 hours yielded the dihydrochloride sait of 1-{[[4-plperidiny|jamino]acetyi}-2-cyano-{8}-pyrrotidine as a white solid. To an los-cold mixture of this emine (300 mg, 0.97 mmol), 30 ml of CH₂Cl₂ and \$500 mg (4.02 mmol) of K₂CO₂ was slowly added 170 mg (0.81 mmol) of 4-chloroberzenesulfonyl chloride dissolved in 15 ml CH₂Cl₂. The resulting mixture was stirred at ice-cold temperature for 2 hours and then at room temperature for 18 hours. Following an EtOAc/water workup, the crude form is then purified on siting get employing a SIMS/Riotage Flash chromatograhy system and a 3% solution of methanol in methytens chloride as the eluent to yield the title compound in free base form.

B. Preparation of the title compound

After dissolving the free base compound prepered above in 15 ml 4.0 M HCl in dioxane, the reaction was sourced at room temperature for 5 hours and then concentrated via a rolovap and then a high vacuum pump to obtain the this compound as a light green solid, m.p. 252°-255°O. ¹³C NMR (opm) = 119.25.

EXAMPLE 4

Following essentially the procedure of Example 3, and using in place of the 4chlorobenzenesultoryl chloride therein, an equivalent amount of:

- a) cyclohexanecarbonyl chloride;
- b) 4-chlorobenzoyl ohlorida;
- c) 4-(trifluoromethyl)phonylsulfonyl chloride; and
- d) phenylcultonyl chloride;

there is obtained:

A) 1-[[[1-(cyclohexylcerboryt]-4-piperidiryt]em/ino]acetyt]-2-cyano-(S)-pyrrolidine, monohydrochloride as a white solid (melting point > 300°C, ¹²C NMR δ 119.61 ppm (CN));

٠,

PCT/EP01/06595

- 40 -

- B) 1-[[]1-(4-chlorobenzcyf)-4-piperidinyfjamino]acetyf)-2-cyano-(S)-pyrrolidine, monohydrochloride as a white solid (metring point = 152*-155°C, ¹²C NMR 5 118.28 npm (CNI):
- C) 1-[[1-(4-\text{tilluoromethyl)phenyl[sulftonyl]-4-plperidinyl]amino]acetyl[-2-cyano-(S)-pyrrolidino, monohydrochlorido as a white solid (metting point > 500°C, 12 C NMH δ 119.25 ppm (CN)); and
- D) 1-[[(1-phenylsulfonyl-4-piperidinyl)amino]acetyl-2-cyano-(S)-pymolidine, monohydrochloride as a white solid (melting point > 300°C, ¹⁶C NMR & 119.58 ppm (CN)).

EXAMPLE 5

 $1 \cdot [[4-(4-Huorobanzoyi)amino]oydohoxyi]amino]acelyi]-2-cyano-, S)-pyrrolidine, monohydrochloride$

Preparation of the title compound in Free Base Form:

To a 100 ml flask containing 30 ml of THF is added 0.325 g (1.38 mmol) of 1-(4-(4-fluorobenzyt)amino)cyclohexytjamino and 0.285 g of K₂CO₆ and the mixture is cooled in an ice bath. To this cooled mixture is slowly added 0.120 g (0.69 mmol) of 1-chloroacetyl-2-(9)-cyanopymolidine in 10 ml of THF. The resultant mixture is silmed at room temperature for 5 days. The potassium salts are then removed via filtration and the filtrate is concentrated via rotovaping. The crude form is then purified on silica gel employing a SIMS/Biotage Flash chromatography system with a 5% solution of methanol in methylene chloride as the eluent to yield the title compound in free base form as white solid.

Preparation of the Title Compound:

After dissolving the free base compound prepared above in 20 mt of dry ethyl acetate, hydrogen chloride gas is bubbled into the solution for 20 seconds. The reaction was stirred for 15 min and then concentrated via rotovap, washed twice with 10 mt of anhydrous diethyl ether and dried under high vacuum pumping to obtain the title compound as white solid, m.p. 212*-214*C., 1*C NMR 119-29 ppm (CN));

The starting material can be prepared o.g. as follows:

WO 01/96295 PCT/EP01/06595

- 45 -

Synthesis of nucleophile: 1-(4-f[4-fluorobenzoyf)amino)cyclohexyf[amine:
To an loe-cold solution of trans-1,4-diaminocyclohexane (4.32 g, 37.9 mmc) and K₂CO₃
(7.0 g, 50.5 mmo) in 76 ml of CH₂Cl₂ is added a solution of benzoyf chloride (1.5 ml, 12.8 mmol) in 25 ml of CH₂Cl₃ over 10 minutes. The resulting mixture is then stirred at loe-avator temperature for 2 h. The potassium saits are then removed via filtration and the filtrate is concentrated via rotovaping. The residue is then partitioned between CH₂Cl₂ and water. The product is then extracted into the CH₂Cl₂ layer, dried over sodium suitals and concentrated to obtain 1-(4-(4-fluorobenzöyf)amino)cyclohexyf[amine as a white solid.

Formulation Example

Tablets, each containing 50 mg of active ingredients, e.g., 1-[[4-(benzoylamino) cyclohexyljamino]scetylj-2-cyano-(S)-pyrrolidine in free base form, can be prepared as follows:

Composition (for 10,000 tablets)

Active Ingredient 500.0 g
Lactoee 500.0 g
Potato starch 352.0 g
Getatin 6.0 g
Telc 60.0 g
Magnesium stearate 10.0 g
Silice (highly disporse) 20.0 g
Ethanol 9.6

The active ingredient is mixed with the lactose and 292 g of potato starch, and the mixture is moistened using an alcoholic solution of the geleth and granulated by means of a skeve. After drying, the remainder of the polato starch, the take, the magnesium steerate and the highly disperse silica are admixed and the mixture is compressed to give tablets of weight 145.0 mg each and active ingredient content 50.0 mg which, if desired, can be provided with breaking noticines for finer adjustment of the dose.

PCT/EP01/06595

- 42 -

WHAT IS CLAIMED IS:

1. A compound of formula I:

where Y is selected from the group consisting of:

is an unsubstituted pyridine or pyrimidine ring; a pyridine or pyrimidine ring which is mono- or independently di-substituted by halo, trifluoromethyl, cyano, nitro or C₁₋₄alkyl; unsubstituted benzoyl; a benzoyl group which is mono- or di-substituted by helo or C₁₋₄alkyl; C₁₋₄alkylearboryl; di-C₁, alkylaminocarboryl; unsubstituted phenylaminocarboryl; or a phenylaminocarboryl group which is mono- or di-substituted on the phenyl ring by halo or C₁₋₄alkyl;

is an unsubstituted pyridine, pyrimidine or phenyl ring; a pyridine, pyrimidine or phenyl ring which is mono- or independently di-substituted by halo, trifluoromethyl, cyano, nitro or C_{1-s}alkyl; an unsubstituted phenylsulfonyl group; a phenylsulfonyl group which is mono- or disubstituted on the phenyl ting by halo, trifluoromethyl, cyano, nitro or C_{1-salkyl}; unsubstituted benzoyl; a benzoyl group which is mono- or disubstituted by halo or C_{1-salkyl}; C_{1-salkyl}; cathonyl; thienyl sulfonyl;

PCT/EP01/06595

- 43 -

unaubstituted benzothiazole; or a benzothiazole group which is substituted on the phenyl ring by halo or $C_{1,\alpha}\Omega(y)$;

c) a group of the formula R. , where R.

is an unsubstituted phenyl ring; or a phenyl ring which is mono- or disubstituted by halo or $\mathbf{C}_{\text{totalkyl}}$;

d) a group of the formula , where R

is an unsubstituted phenytautionyl group; a phenytautionyl group which is mono- or di-substituted on the phenyt ring by halo, trifluoromethyl, cyano, nitro or Ct-e slicyt, Ct-exitytearbonyl; di-Ct-exitytaminocarbonyl; unsubstituted benzoyl; a benzoyl group which is mono- or di-substituted by halo or Ct-exityt; unsubstituted phenytaminocarbonyl; phenytaminocarbonyl which is mono- or di-substituted on the phenyt ring by halo or Ct-exityt; a phenyt-substituted thiazole ring; or a phenyt-substituted thiazole ring wherein the phenyt ring is mono- or di-substituted by halo or Ct-exitoxy.

e) a (4-penty/bicyclo[2,2,2]oct-Lyi)amino group;

 $\ensuremath{\mathfrak{f}}$ a group of the formula $\ensuremath{\mathsf{R}}_{\ensuremath{\mathsf{q}}} = 0$, where $\ensuremath{\mathsf{R}}$

is an unsubstituted phenyl ring; or a phenyl ring which is mono- or disubstituted by halo, brilluroromethyl, cyano, nitro or $C_{t+\theta}$ likyl; and

g)

PCT/EP01/06595

....

where R_e is $C_{a,e}$ cycloalkyl-carbonyl, if Z is N; or R_e is $C_{a,e}$ cycloalkyl-carbonylamino, if Z is CH;

- 44 -

and wherein the bond containing the wavy line eightles the point of attochment of the "" group to the glycyl-2-cyanopyrrolidine molety; or an acid addition salt thereof.

2. A compound according to Claim 1 of formula ia:

where Y is selected from the group consisting of:

a) a group of the formula R' , where R'

is an unsubstituted pyridine or pyrimidine ring; a pyriune or pyrimidine ring which is mono- or independently di-substituted by halo, tritius romethyl or cyano; unaubstituted benzoyl; a benzoyl group which is monosubstituted by halo or $C_{1\cdot q'}$ alkyl; $C_{1\cdot q}$ alkylcarbonyl; di- $C_{1\cdot q}$ alkylcarbonyl; or a phenylaminocarbonyl group which is monosubstituted on the phenyl ring by halo or $C_{1\cdot q}$ alkyl;

b) a group of the formula , whore Ri

is an unsubstituted pyridine, pyrimitdine or phenyl ring; a pyridine, pyrimitdine or phenyl ring which is monosubstituted by halo, trifluoromethyl, cyano, nitro or C₁₋₂-alkyl; an unsubstituted phenylsulfonyl group; a phenylsulfonyl group which is monosubstituted on the phenyl ring by halo,

• 1

PCT/EP01/06595

- 46 -

trithoromethyl, cyano, nitro or C_{14} -elkyt, unsubstituted berzoyl; a benzoyl group which is monosubstituted by helo or C_{14} -elkyt; C_{14} -alkykarterryl; triteryl sulfonyl; unsubstituted benzothlazole; or a benzothlazole group which is substituted on the phenyl ring by halo or C_{14} -alkyt.

c) a group of the formula R_2' , where R_2'

is an unsubstituted phenryl ring; or a phenryl ring which is monosubstituted by halo or $C_{1-\alpha}$ alkyt;

d) a group of the formula

is an unsubstituted phenyleuthonyl group; a phenyleuthonyl group which is monosubstituted on the phenyl ring by halo, utiliuoromethyl, cyana, nitro or G₁, salkyt; C₁₊alkytcarbonyl; d-C₁₊alkytaminocarbonyl; unsubstituted benzoyl; a benzoyl group which is monosubstituted by halo or C₁₊alkyt; unsubstituted on the phenyl aminocarbonyl; phenylaminocarbonyl which is monosubstituted on the phenyl ring by halo or C₁₊alkyt; a phenyl-substituted thiazole ring; or a phenyl-substituted thiazole ring wherein the phenyl ring is monosubstituted by halo or C₁₊alkoxy;

e) a (4-pentylbicyclo[2.2.2]oct-Lyl]amine group; and

f) a group of the formula $\mathbf{R}_i = \mathbf{0} \qquad , \text{ where } \mathbf{R}_i$

is an unsubstituted phenyl ring; or a phenyl ring which is monosubstituted by halo, trifluoromethyl, cyano, nitro or C_{1 d}alkyl; or an acid addition sell thereot.

3. A compound according to Claim 2 of formula to:

PCT/EP01/06595

- 46 -

where Y** is:

a) a group of the formula R" , where R"

is an unsubstituted pyridine or pyrimidine ring; a pyridine or pyrimidine ring which is monosubstituted by chloro, trifluoromethyl or oyano or disubstituted by chloro; unsubstituted benzoyl; a benzoyl group which is monosubstituted by chloro, mothyl or ethyl; C_{1-a}alkyloarbonyl; di-C₁.

•alkylaminocarbonyl; unsubstituted phenylaminocarbonyl; or a phenylaminocarbonyl group which is monosubstituted on the phenyl ring by chloro;

b) a group of the formula , where R_i^*

is an unsubstituted pyridino, pyrimidino or phonyl ring; a pyridine, pyrimidine or phenyl ring which is monosubstituted by chloro, trifluoromethyl or cyano; an unsubstituted phonylsulfonyl group; a phenylsulfonyl group which is monosubstituted on the phenyl ring by chloro or trifluoromethyl; unsubstituted benzoyl; a benzoyl group which is monosubstituted by chloro; C., alkylcarbonyl; thlenyl sulfonyl; unsubstituted benzothiazole; or a benzothiazole group which is substituted on the phenyl ring by chloro;

c) a group of the formula R₂, where R₃

PCT/EP01/06595

- 47 -

is an unaubstituted phenyl ring; or a phenyl ring which is monosubstituted by fluoro;

d) a group of the formula
$$\underset{R_{\underline{u}}}{\underbrace{\hspace{1cm}}}_{N}$$
 , where $R_{\underline{u}}$

is an unsubstituted phenyfaultonyl group; a phenyfaultonyl group which is monosubstituted on the phenyl ring by chloro or trilluoromethyt. Ci. salkyloarbonyl; ci-Ci, salkyloarbonyl; ci-Ci, salkyloarbonyl; ci-Ci, salkyloarbonyl; unsubstituted benzoyl; a benzoyl group which is monosubstituted by chloro; unsubstituted phenyfaminocarbonyl; phenyfaminocarbonyl which is monosubstituted on the phenyl ring by chloro; a phenyf-substituted thiazole ring; or a phenyf-substituted ring; or a phenyf-s

e) a (4-penty/bicydo[2,2,2]oct-l-yi]amine group; and

f) a group of the formula
$$\label{eq:Random} R_i = 0 \qquad , \mbox{ where } R_i$$

is an unsubstituted phenyl ring; or a phenyl ring which is monosubstituted by chloro or tritiuoromethyl;

or an acid addition salt thereof,

4. The compound according to anyone of claims 1 to 3 of selected from formulae

• 9

PCT/EP01/06595

- 48 -

and

- 5. The compound according to any one of Claims 1 to 4 which is selected from the group consisting of
- 1-[[[4-(benzoylamino)cyclohexyl]amino]acetyl)-2-cyano-(S)-pyrrolidine,
- 1-[[1-[(4-chlorophemyl)sullonyl]-4-piperfctnyl)smino)acetyl[-2-cyano-(8)-pyrrolidine, and
- 1-[[4-((4-fiborobenzoy/)amino]cyclohexy(jamino]acoty(j-2-cyano-(5)-pyrrolidine, or, in each case, an acid addition salt thereof.
- 6. The compound according to Claim 5 in free base form.
- 7. A pharmaceutical composition comprising a pharmaceutically acceptable carrier or dituent and a therapeutically effective amount of a compound according to any one of Claims 1 to 6, or a pharmaceutically acceptable acid addition salt thereof.
- 8. Use of a compound according to any one of Claims 1 to 6 or a pharmacourtically acceptable salt thereof for the manufacture of a modicament for inhibiting dipepticly pepidase-IV or for the prevention or treatment of diseases or conditions associated with elevated levels of DPP-IV.
- Use according to claim 8 for the manufacture of a medicament for the treatment of non-insufn dependent disbetes melitius, enthitis, obesity, osteoporosis and further conditions of impetred glucose tolerance.

PCT/EP01/06595

- 49 -

10. A method of inhibiting dipoptidyl pepidase-tV or for preventing or treating diseases or conditions associated with elevated levels of DPP-tV comprising administering to a mammal in need of such treatment a therapeutically effective amount of a compound according to any one of Claims 1 to 6, or a pharmaceutically acceptable acid addition self thereof.

【国際公開パンフレット(コレクトパージョン)】

[12] INTERNATIONAL APPLICATION PUBLISHED UNDER THE PATENT COOPERATION TREATY (PCT)

(19) World Intellectual Property Organization International Bureau

. 1



1900 CORD SIN CORD IC 8 TH CE ICO CORD SE 800 DO

(43) International Publication Date 20 December 2001 (20,12,2001)

PCT

WO 01/96295 A3

(51) International Patent Classification ³ ; CUTD 401/12, 207/16, 445/12, 447/12, 409/12, 4000, 31701, 314439, 44506, 31428, 314427, A61P 3/10	(74) Ageort BECKER, Kontradt Novario AC, Conperts In- telection Property, Point & Teachmark Dept., CH 4822 Beset (CH).
(21) International Application Number: PCT/FAUAY/98	(81) Designated States transmitti AE, AC, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, RE, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CY, CK, CK, CH.
(22) International Phag Date: 11 June 2011 (11 to 2011)	TIME HIGHIN, HIGHIN, H., 196, C) THE NEET, NO. WHEN C. R.Z., U.C.,
(25) Filing Language: Foglish	LN, ER, ES, ET, EU, EV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, AFZ, ND, NZ, PL, PU, RO, RU, SD, SE, SG, SE, SK, SE, TJ, TM, TR, TZ, TZ, US, UG, US, UZ, VN, YU, ZA,
(26) Pubheasiun Lassguage: English	
(30) Priority Data: UH502,336 13 line 20(4)(13 (6,2003) US	(84) Designated States (regional): ARIPO pates (GH. CM. KE, LS. MW. MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZWL Guracha astronical AM, AZ, B), KG, KZ, MD, RU TL TM; Foregreen

WARTS AG [CIUCII]: Listestanos 35. CII-6036 Basel
(CR)

(73) Applicant the AF analysis NOVARTISERFINDINGEN

ERWALTUNGSGESELLSCHAFT MIGHT INTALE

Remark Remark Applicant the AF analysis (ATL

(23) Base of publication of the international active treport:

(63) Date of publication of the international active treport:

(63) Date of publication of the international active treport:

(63) Date of publication of the international active treport:

(63) Date of publication of the international active treport:

(63) Date of publication of the international active treport:

(63) Date of publication of the international active treport:

(63) Date of publication of the international active treport:

(63) Date of publication of the international active treport:

(63) Date of publication of the international active treport:

(63) Date of publication of the international active treport:

(63) Date of publication of the international active treport:

(63) Date of publication of the international active treport:

(63) Date of publication of the international active treport:

(63) Date of publication of the international active treport:

(63) Date of publication of the international active treport:

(63) Date of publication of the international active treport:

(64) Date of publication of the international active treport:

(65) Date of publication of the international active treport:

(65) Date of publication of the international active treport:

(65) Date of publication of the international active treport:

(65) Date of publication of the international active treport:

(75) Date of publication of the international active treport.

(75) Date of publication of the international active treport.

(75) Date of publication of the international active treport.

(75) Date of publication of the international active treport.

(75) Date of publication of the international active treport.

(75) Date of publication of the international active treport.

(76) Date of publication of the international active treport.

(77) Date of publication of

TOTAL AT THE CH. CY. DE. DK. ES. FL. FR, GR. GR. IE.
THE U. M.C. NL. PT. SE. TR. DAPI parent GF. BJ. CE.
CG. CJ. CM. GA. GN. GW. ML. MR. NE, SN. TD. TUL.

Y (54) TRU: 2-CYANOPY REQUIDING DERIVATIVES AND THEIR USE AS MEDICAMENTS

WO 01/96295

(ST) Abstract: The present invention returns to certain Neuralistic physiology and properties of formula (1) wherein Y is an defined physiology, and the control as the form of a north addition, the lense. Components of formats (1) individ DM-1/V (disput)(b)-apptition-CVI admity. They are therefore indicated for use a reharmseemable, in individual DPP-1/V and in the fremuent of conditions revisited by 104-1/V, such an owningstim-dependent chalacter rectifion, mithrifts, overly, notecopy-with and interpression of improved placement settance.

【国際調査報告】

. • 1

	"TERNATIONAL SEARCH	H REPORT	mannel App	
			PCT/EP OL	700015
	A61P3/10	/506 A61K31		409/12 31/427
	t beer advant Person (Clareto return + P(2) to the bits reduced (No.) SAAROHAD			~
Memore of	seamoned runerfalem see thad (dissert den sistem Weeld by Clicke CO7D	(MON E/POPE)		
Dicamed 3:	ates comença direct mais deviniment prompos, ques es uso cipais at	of such decorporate our ve	Lucine of the Bottle is	co-chect
(euror K e	BIT DESIGNATION STREET, IN THE ANGLES STREET, MISSES OF STREET	the set were branch	# SCHOOL SELECT	3
EPO-In	ternal. CHEM ABS Data			
	DATE CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Code pey 4	Contract declarate with responsive where exclusive, of the	I HERWIT DANNING		SPHAINS ES ESPECION
γ	UD 98 19998 A (CIBA CEIGY AG; V EONIN BERNARD (US)) 14 May 1998 (1998-05-14) Claims: examples 1-66	TLLHAUER		1-10
r	US 6 013 155 A (VILLHAUER EDWIN 4 January 2000 (2000-01-04) claims; examples	v BERNARO)		1-10
Ÿ	T. E. MUGHTS ET AL.: "(1-"'2-'(5-(yanopyridin-2-y)! acety!-2-cyano-(5)-pyrrolidin-15 Slow-Binding Inhibitor of Diper Peptidase IV" BIOCHEMISTRY, vol. 38. no. 36. 1999, pages 1! XP002184055 page 11597, abstract: page 1150	7), 8 otidyl 1597–11603,		1-10
		-/		l
⋉ ′~	О часть выплась мет в рети ав ченельской на	Y Palcins turns	ly exercisers are lefted	I IN SAME)
** Dynamic halogomes of a final disease on the contract of the		Combine Sealers whether "A" should shift of part Carried To Shift are shift of part "Y" should shift through shift shift are the shift.	"A" southfelf of particular research, the Chemical Investigation Caread to Chemical Control to Con	
	san the prompt date Lie med. b) any remptiques of the response states states.		to at 190 strain jump a 20 to at 190 strain jump jumps	
	6 November 2001	10/12/		
Number of S	Reining actions of the ISA Existence Florid Carrie IP in Notal Parliments of the - Transfer Address Tra (p3) 1-20) 240 - 240 Transfer in.	duller (ned) files		
	Fre (431-709340-7040 Ts 31 091 PSP M. Farc (431-909760-7016	j Hass.	C	

page 1 of 2

"NTERNATIONAL SEARCH REPORT		
	PCT/EP 01/06595	
Charles at concerned with makestum refere appropriate of the internal passages	-(haven it care to	
BALKAN B ET AL: "INNIBITION OF DIPEPTIDUL PEPTIOASE IV WITH AVE-OPPIZE INCREASES PLASMA SLP-1 (7-36 ANIDE) CONCENTRATIONS AND IMPROVES ORAL GLUCOSE TOLERANCE IM OBESE ZUCKER RAIS" DIABETICOGIA. BERLIN. DE. vol. 42, no. 11. November 1999 (1999-11), pages 1324-1331, PP320921066 ISSN: 0312-186X page 1324. abstract: page 1325. Figure 1	1-10	
EP 0 419 583 A (JAPAN TOBACCO IMC: TOSMITOMI PHARMACEUTICAL (JP)) 3 April 1991 (1991-04-03) page 30. line 1 - line IP: claims	1-10	
	PEPTIOASE IV WITH AVP-OPP?ZE INCREASES PLASMA BLP-1 (7-36 ANIDE) CONCENTRATIONS AND IMPROVES ORAL GLUCOSE TOLERANCE IN OBESSE ZUCKER RAIS? DIABETOLOGIA, BERLIN, DT., vol. 42, no. 11, November 1999 (1999-11), pages 1324-1331, PP3C0921066 ISSN: 0012-186X page 1325. Figure 1 EP 0 419 683 A (JAPAN TOBACCO INC: YOSHITONI PHARMACEUTICAL (JP)) 3 April 1991 (1991-04-03)	

page 2 of 2

2

International Approximation No. PCTEP 01 06595

FURTHER ENFORMATION CONTINUED FROM PCTASA/ 210

This International Searching Authority found multiple (groups of) inventions in this international application, as follows:

I. Claims: 1-3, 7-10 (all partly)

Corpounds of formula (I) wherein Y is a substituted 1,1-dimethylethyl group, and their pharmaceutical use

2. Claims: 1-3, 7-10 (all partly), 4-6

Compounds of formula (I) wherein Y is a substituted cyclohexyl group, and their pharmaceutical use

3. Claims: 1-3. 7-10 (all partly)

Compounds of formula (I) wherein Y is a substituted piperidinyl group, and their pharmaceutical use ${\bf r}$

4. Claims: 1-3, 7-10 (all partly)

Compounds of formula (I) wherein Y is a carbobicyclic system, and their pharmaceutical use

· 4 3

Parent document		Pagecation		Pater samis		Publication
need an set arith second		CB19		or or modernial)		CEN
W 9819999	A	14-05-1998	AU	72616		02-11-2000
			UA	531849		29-05-1998 29-02-2000
			BR CN	971413 123636		24-11-1999
			CZ	990161		11-08-1999
			νõ	981999		14-05-1998
			EP	09370	10 AZ	25-08-1999
			ΗŲ	00003		28-08-2000
			JP	321738		09-10-2001
			JP	290051165 99207	9 [05-09-2000 28-04-1999
			NO PL	3327		11-10-1999
			SK		9 A3	10-04-2000
			TR	99010	04 TZ	21-07-1999
US 6011155	A	04-01-2000	US	61243	05 A	26-09-2000
EF 0419683	A	03-04-1991	EP	04196		03-04-1991 18-10-1990
			NO US	901200 51188		02-06-1992

· • }

フロントページの続き

(51)Int.	CI. ⁷	FI	テーマコード(参考)
A 6 1	K 31/454	A61K 31/454	
A 6 1	K 31/506	A61K 31/506	
A 6 1	P 3/04	A61P 3/04	
A 6 1	P 3/08	A 6 1 P 3/08	
A 6 1	P 8/10	A 6 1 P 3/10	
A 6 1	P 19/02	A 6 1 P 19/02	
A 6 1	P 19/10	A61P 19/10	
A 6 1	P 43/00	A 6 1 P 43/00 1 1 1	
C07	7 D 401/12	C 0 7 D 401/12	
C07	7 D 403/12	C 0 7 D 403/12	
C07	7 D 409/12	C 0 7 D 409/12	
C07	7 D 417/12	C 0 7 D 417/12	
C07	7 D 417/14	C 0 7 D 417/14	

(81) 指定国 AP(GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), EA(AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM). EP(AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OA(BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG), AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW

(72)発明者 エドウィン・パーナード・ビルハウアー

アメリカ合衆国07960ニュージャージー州モリスタウン、ドロシー・ドライプ20番

Fターム(参考) 4C063 AA01 BB09 CC10 CC12 CC29 CC62 DD03 EE01

4C069 AA18 BB02 BB52 BD09

4C086 AA01 AA02 AA03 BC07 BC17 BC21 BC42 BC82 BC84 GA07 GA08 GA10 MA01 MA04 NA14 XA70 XA96 XA97 XC20 XC35